
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



НАЦИОНАЛЬНЫЙ
СТАНДАРТ
РОССИЙСКОЙ
ФЕДЕРАЦИИ

ГОСТ Р
53093—
2008

ЗЕРНО И ПРОДУКТЫ ЕГО ПЕРЕРАБОТКИ, КОМБИКОРМА

**Определение содержания зеараленона
методом высокоэффективной жидкостной
хроматографии**

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2010

Предисловие

Цели и принципы стандартизации в Российской Федерации установлены Федеральным законом от 27 декабря 2002 г. № 184-ФЗ «О техническом регулировании», а правила применения национальных стандартов Российской Федерации — ГОСТ Р 1.0—2004 «Стандартизация в Российской Федерации. Основные положения»

Сведения о стандарте

1 РАЗРАБОТАН группой компаний «Люмэкс» (Санкт-Петербург)

2 ВНЕСЕН Техническим комитетом по стандартизации ТК 335 «Методы испытаний агропромышленной продукции на безопасность»

3 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 18 декабря 2008 г. № 500-ст

4 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

5 ПЕРЕИЗДАНИЕ. Август 2010 г.

Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодно издаваемом информационном указателе «Национальные стандарты», а текст изменений и поправок — в ежемесячно издаваемых информационных указателях «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ежемесячно издаваемом информационном указателе «Национальные стандарты». Соответствующая информация, уведомление и тексты размещаются также в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет

© Стандартинформ, 2009
© СТАНДАРТИНФОРМ, 2010

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 Сущность метода	2
4 Средства измерений, стандартные образцы, вспомогательное оборудование, реактивы, материалы	2
5 Отбор проб	3
6 Подготовка к проведению испытаний	3
7 Проведение испытаний	6
8 Обработка результатов испытаний	6
9 Метрологические характеристики	7
10 Контроль качества результатов измерений	7
Библиография	8

ЗЕРНО И ПРОДУКТЫ ЕГО ПЕРЕРАБОТКИ, КОМБИКОРМА

**Определение содержания зеараленона методом
высокоэффективной жидкостной хроматографии**

Grain and products of its treatment, mixed feeds.
Determination of zearalenone content using high-performance liquid chromatography

Дата введения — 2010—01—01

1 Область применения

Настоящий стандарт устанавливает метод высокоэффективной жидкостной хроматографии с флуориметрическим или фотометрическим детектированием для определения содержания зеараленона (синоним: токсин Ф2) в пробах зерна (пшеница, кукуруза, ячмень) и продуктах его переработки, комбицормов и сырья для их производства на зерновой основе (жмыхи, шрот).

Диапазон значений массовой доли зеараленона составляет от 0,1 до 10 мг/кг.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие стандарты:

ГОСТ Р ИСО 5725-1—2002 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 1. Основные положения и определения

ГОСТ Р ИСО 5725-6—2002 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 6. Использование значений точности на практике

ГОСТ Р ИСО/МЭК 17025—2006 Общие требования к компетентности испытательных и калибровочных лабораторий

ГОСТ Р 52501—2005 (ИСО 3696:1987) Вода для лабораторного анализа. Технические условия

ГОСТ 1770—74 (ИСО 1042—83, ИСО 4788—80) Посуда мерная лабораторная стеклянная.

Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки. Технические условия

ГОСТ 4166—76 Реактивы. Натрий сернокислый. Технические условия

ГОСТ 4204—77 Реактивы. Кислота серная. Технические условия

ГОСТ 4328—77 Реактивы. Натрия гидроокись. Технические условия

ГОСТ 6552—80 Реактивы. Кислота ортофосфорная. Технические условия

ГОСТ 6709—72 Вода дистиллированная. Технические условия

ГОСТ 9293—74 Азот газообразный и жидкий. Технические условия

ГОСТ 13496.0—80 Комбицорма, сырье. Методы отбора проб

ГОСТ 13586.3—83 Зерно. Правила приемки и методы отбора проб

ГОСТ 20015—88 Хлороформ. Технические условия

ГОСТ 24104—2001 Весы лабораторные. Общие технические требования*

ГОСТ 25336—82 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы. Основные параметры и размеры

ГОСТ 26312.1—84 Крупа. Правила приемки и методы отбора проб

ГОСТ 27668—88 Мука и отруби. Приемка и методы отбора проб

ГОСТ 29227—91 (ИСО 835-1—81) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные.

Часть 1. Общие требования

* С 1 января 2010 г. действует ГОСТ Р 53228—2008.

П р и м е ч а н и е — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет или по ежегодно издаваемому указателю «Национальные стандарты», который опубликован по состоянию на 1 января текущего года, и по соответствующим ежемесячно издаваемым информационным указателям, опубликованным в текущем году. Если ссылочный стандарт заменен (изменен), то при пользовании настоящим стандартом следует руководствоваться заменяющим (измененным) стандартом. Если ссылочный стандарт отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

3 Сущность метода

Метод основан на экстракции зеараленона из пробы хлороформом, очистке полученного экстракта и определении зеараленона методом обращенно-фазовой жидкостной хроматографии с флуориметрическим или фотометрическим детектированием.

4 Средства измерений, стандартные образцы, вспомогательное оборудование, реактивы, материалы

Жидкостный хроматограф с флуориметрическим (спектрофлуориметрическим) детектором, обеспечивающим возбуждение флуоресценции в диапазоне длин волн (270 ± 20) нм и регистрацию интенсивности флуоресценции в диапазоне длин волн от 450 до 470 нм или с фотометрическим (спектрофотометрическим) детектором, позволяющим проводить измерения оптической плотности в диапазоне длин волн (270 ± 20) нм. Применяемый детектор должен обеспечивать предел обнаружения зеараленона в подвижной фазе не более 0,1 мкг/см³. Метрологические характеристики метода не зависят от вида используемого детектора.

Хроматографическая колонка с обращенно-фазовым сорбентом, имеющая эффективность не менее 40000 теоретических тарелок на метр по пику зеараленона, например Кромасил C18 длиной 150 мм и внутренним диаметром 2,1 мм.

Предколонка, заполненная обращенно-фазовым сорбентом.

Весы лабораторные общего назначения среднего класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г и ценой наименьшего деления 0,01 г по ГОСТ 24104.

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

Колбы мерные 2-го класса точности вместимостью 100, 200, 500 см³ по ГОСТ 1770.

Цилиндры мерные 2-го класса точности вместимостью 50, 100, 250 см³ по ГОСТ 1770.

Дозаторы пипеточные одноканальные переменного объема от 100 до 1000 мм³.

СО состава раствора зеараленона в ацетонитриле номинального значения массовой концентрации 100 мкг/см³ и погрешностью аттестованного значения не более $\pm 5,0$ мкг/см³ по [1].

Испаритель роторный ИР-1М2 или аналогичный по [2].

Насос лабораторный вакуумный, мембранный или водоструйный, обеспечивающий разрежение от 2,5 до 10 кПа по ГОСТ 25336.

Устройство для перемешивания проб, обеспечивающее частоту вращения до 120 мин⁻¹.

Измельчитель проб, обеспечивающий их измельчение до частиц менее 1 мм.

Шкаф сушильный, обеспечивающий температуру до 200 °С.

Холодильник бытовой.

Сите с отверстиями диаметром 1 мм.

Воронки делительные вместимостью 100 или 250 см³ по ГОСТ 25336.

Воронки химические по ГОСТ 25336.

Колбы плоскодонные вместимостью 100, 1000 см³ по ГОСТ 25336.

Колбы остродонные для упаривания вместимостью 10 или 50 см³ по ГОСТ 25336.

Фильтры бумажные «красная лента» по [3].

Палочки стеклянные.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709 или вода для лабораторного анализа по ГОСТ Р 52501 первой степени чистоты.

Натрий сернокислый безводный по ГОСТ 4166, х. ч.

Ацетонитрил для жидкостной хроматографии, оптическая плотность при 200 нм не более 0,025 относительно дистиллированной воды, массовая доля воды не более 0,03 %.

Хлороформ очищенный по ГОСТ 20015.

Натрия гидроксид по ГОСТ 4328, х. ч.

Ортофосфорная кислота по ГОСТ 6552, х. ч.
 Кислота серная по ГОСТ 4204, ч. д. а.
 Азот газообразный по ГОСТ 9293.

Допускается использование других средств измерений, стандартных образцов, материалов и реагентов, имеющих аналогичные или лучшие метрологические и технические характеристики.

5 Отбор проб

Отбор проб — по ГОСТ 13586.3, ГОСТ 13496.0, ГОСТ 26312.1, ГОСТ 27668.

Из средней пробы выделяют часть пробы массой не менее 100 г, которую размалывают до такого состояния, чтобы она проходила через сито с отверстиями 1 мм. Выделенную часть размолотой пробы тщательно перемешивают. Подготовленную пробу хранят до проведения испытаний в сухом темном месте в сосуде под крышкой.

Пробы муки анализируют без размалывания.

6 Подготовка к проведению испытаний

6.1 Подготовка стеклянной посуды

Посуду для приготовления и хранения подвижной фазы моют только серной кислотой (без применения других моющих средств), тщательно промывают водопроводной водой и ополаскивают дистиллированной водой.

Остальную стеклянную посуду моют горячей водой с моющим средством и тщательно ополаскивают дистиллированной водой. Посуду сушат в сушильном шкафу не менее 3 ч.

6.2 Приготовление вспомогательных растворов

6.2.1 Приготовление подвижной фазы (смесь ацетонитрил — вода в объемном соотношении 50:50)

Подвижную фазу готовят смешением равных объемов ацетонитрила и дистиллированной воды. Смесь тщательно перемешивают. Хранят подвижную фазу в стеклянном сосуде с пришлифованной или полиэтиленовой пробкой. Недопустим контакт подвижной фазы с резиной. Срок хранения — не более 1 мес.

6.2.2 Приготовление раствора гидроксида натрия массовой концентрации 40 мг/дм³

В мерную колбу вместимостью 500 см³ помещают от 200 до 300 см³ дистиллированной воды, 20 г гидроксида натрия, тщательно перемешивают. По окончании растворения доводят дистиллированной водой до метки. Срок хранения в сосуде из полиэтилена с плотно завинчивающейся крышкой — не более 2 мес.

6.2.3 Приготовление раствора ортофосфорной кислоты объемной доли 4,6 %

В мерную колбу вместимостью 200 см³ помещают 100 см³ дистиллированной воды, 9,2 см³ концентрированной ортофосфорной кислоты, тщательно перемешивают, доводят до метки дистиллированной водой и снова тщательно перемешивают. Срок хранения не ограничен.

6.3 Приготовление растворов зеараленона

Растворы зеараленона должны храниться в темноте при температуре не выше 6 °С в стеклянных или фторопластовых сосудах, исключающих возможность испарения растворителя.

6.3.1 Приготовление исходного раствора зеараленона номинального значения массовой концентрации 1 мкг/см³

Пипеткой отбирают 1 см³ стандартного образца состава раствора зеараленона в ацетонитриле номинального значения массовой концентрации 100 мкг/см³, помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³ и доводят до метки ацетонитрилом.

Действительное значение массовой концентрации зеараленона в исходном растворе C_0 , мкг/см³, вычисляют по формуле

$$C_0 = \frac{C_{CO} \cdot V_{CO}}{V}, \quad (1)$$

где C_{CO} — действительное значение массовой концентрации зеараленона в стандартном образце, мкг/см³;

V_{CO} — объем стандартного образца, взятый для приготовления раствора (1 см³);

V — объем приготовленного раствора (100 см³).

Срок хранения раствора — не более 6 мес в холодильнике.

6.3.2 Приготовление градуировочных растворов зеараленона

Исходный раствор зеараленона в ацетонитриле по 6.3.1 помещают в колбу для упаривания. Объем раствора зеараленона должен соответствовать требованиям таблицы 1. Удаляют растворитель упариванием в токе азота или в вакууме при температуре от 40 °С до 45 °С. Полученный сухой остаток растворяют в подвижной фазе по 6.2.1 в соответствии с таблицей 1. Срок хранения градуировочных растворов — не более 24 ч.

Таблица 1

Номер раствора	Объем исходного раствора по 6.3.1, см ³	Объем подвижной фазы, см ³	Номинальное значение массовой концентрации, мкг/см ³
1	5	1	5,0
2	1	1	1,0
3	1	5	0,2

Действительное значение массовой концентрации градуировочного раствора C_{rp} , мкг/см³, вычисляют по формуле

$$C_{rp} = \frac{C_0 \cdot V_0}{V_{rp}}, \quad (2)$$

где C_0 — действительное значение массовой концентрации зеараленона в исходном растворе по 6.3.1, мкг/см³;

V_0 — объем исходного раствора, взятый для приготовления данного раствора (см. таблицу 1), см³;

V_{rp} — объем подвижной фазы по таблице 1, см³.

6.4 Подготовка хроматографа

Подготовку хроматографа к измерениям проводят в соответствии с руководством (инструкцией) по эксплуатации.

Устанавливают рабочие длины волн детекторов (см. раздел 4). Задают необходимый расход элюента в соответствии с типоразмерами колонки, руководствуясь рекомендациями изготовителя хроматографа и колонки.

6.5 Градуировка хроматографа

В качестве образцов для градуировки анализатора используют растворы зеараленона в подвижной фазе по 6.3.2.

Регистрируют не менее двух хроматограмм градуировочного раствора каждой концентрации, проводят градуировку хроматографа, устанавливая параметры градуировочной характеристики и время удерживания зеараленона.

Задают ширину окна идентификации не более 5 %. Рассчитывают коэффициент корреляции и отклонения рассчитанных значений массовой концентрации зеараленона в каждой градуировочной точке от действительных значений.

Градуировочная характеристика должна соответствовать следующим требованиям:

- коэффициент корреляции не менее 0,99;
- относительное отклонение рассчитанного значения от действительного значения массовой концентрации зеараленона — не более $\pm 10\%$. Вместо относительного отклонения качество градуировочной характеристики может быть оценено по относительному стандартному отклонению, значение которого должно быть не более 5 % [4].

6.6 Контроль стабильности градуировочной характеристики

Контроль стабильности градуировочной зависимости проводят ежедневно перед началом работы.

В качестве контрольного образца используют раствор зеараленона в подвижной фазе, приготовленный аналогично 6.3.2. Массовую концентрацию зеараленона в контрольном образце выбирают, исходя из предполагаемого содержания зеараленона в анализируемых пробах.

Регистрируют не менее двух хроматограмм контрольного образца и идентифицируют пик зеараленона по времени удерживания, внося, при необходимости, программную коррекцию времени удерживания пика, и при помощи градуировочной зависимости рассчитывают массовую концентрацию зеараленона для каждого ввода.

Проверяют сходимость значений времени удерживания и значений массовой концентрации зеараленона в растворе по формулам (3) и (4) соответственно:

$$\frac{|t_1 - t_2|}{\bar{t}} \leq 0,05, \quad (3)$$

где t_1 и t_2 — время удерживания зеараленона по первой и второй хроматограммам соответственно, мин;

\bar{t} — среднеарифметическое значение t_1 и t_2 , мин.

$$\frac{|C_{k1} - C_{k2}|}{\bar{C}_k} \leq 0,07, \quad (4)$$

где C_{k1} и C_{k2} — массовые концентрации зеараленона, полученные по первой и второй хроматограммам соответственно, $\text{мкг}/\text{см}^3$;

\bar{C}_k — среднеарифметическое значение C_{k1} и C_{k2} , $\text{мкг}/\text{см}^3$.

Градуировочная зависимость признается стабильной, если выполняется условие:

$$\frac{|\bar{C}_k - C|}{C} \leq 0,14, \quad (5)$$

где C — действительное значение массовой концентрации зеараленона в растворе, используемом для контроля стабильности градуировочной характеристики, $\text{мкг}/\text{см}^3$.

Если условие (5) не выполняется, то процедуру контроля повторяют. Результаты повторного контроля считают окончательными и градуировку хроматографа по 6.5 проводят заново.

6.7 Холостая проба

В делительную воронку помещают 20 см^3 хлороформа. Проводят все операции по 7.2, начиная с добавления 40 см^3 раствора гидроксида натрия массовой концентрации $40 \text{ мг}/\text{дм}^3$ (см. 6.2.2), получая концентрат холостой пробы. Анализируют полученный концентрат по 7.3.

Если на хроматограмме присутствуют пики, по параметрам удерживания близкие к пику зеараленона, находят и устраняют причины загрязнения холостой пробы (посуда или реактивы). Наиболее вероятной причиной загрязнений является недостаточная чистота хлороформа.

В этом случае хлороформ необходимо заменить или подвергнуть тщательной перегонке, собирая среднюю фракцию с температурой кипения от 60°C до 62°C .

При использовании фотометрического детектирования перегонка хлороформа обязательна.

6.8 Учет потерь зеараленона в процессе подготовки пробы

Для учета потерь зеараленона в чистую плоскодонную колбу вместимостью 100 см^3 помещают $0,5 \text{ см}^3$ раствора зеараленона в ацетонитриле массовой концентрации $1 \text{ мкг}/\text{см}^3$ (см. 6.3.1), 20 см^3 хлороформа, тщательно перемешивают и продолжают выполнять все операции по 7.2, 7.3.

По полученным хроматограммам рассчитывают массовую концентрацию зеараленона в концентрате пробы, используя градуировочную характеристику, вычисляют выход зеараленона по формуле

$$\eta = \frac{m_n}{m_k}, \quad (6)$$

где m_k — масса зеараленона, введенного в качестве добавки, мкг ($0,5 \text{ мкг}$);

m_n — измеренное значение массы зеараленона в образце, мкг , вычисленное по формуле

$$m_n = \frac{V_1 \cdot V_2 \cdot C_n}{V_3}, \quad (7)$$

где C_n — измеренное значение массовой концентрации зеараленона в концентрате образца, $\text{мкг}/\text{см}^3$;

V_1 — объем раствора гидроксида натрия, взятого для очистки экстракта, 40 см^3 ;

V_2 — объем щелочного экстракта пробы, взятого для дальнейшего анализа по 7.2, 30 см^3 ;

V_3 — объем конечного концентрата пробы, $0,5 \text{ см}^3$.

Выход зеараленона определяют не менее трех раз при смене партий реагентов. Полученные значения выхода зеараленона должны соответствовать следующим требованиям:

- каждое из полученных значений не менее 0,75;
- относительное значение размаха полученных значений соответствует условию

$$\frac{|\eta_{\max} - \eta_{\min}|}{\bar{\eta}} \leq 0,10, \quad (8)$$

где η_{\max} и η_{\min} — наибольшее и наименьшее из полученных значений выхода зеараленона;

$\bar{\eta}$ — среднеарифметическое полученных значений выхода зеараленона.

Если оба этих условия выполняются, то среднеарифметическое значение выхода зеараленона используют при расчете результатов определения по формуле (10). В противном случае находят причины потерь зеараленона и повторяют определение его выхода.

7 Проведение испытаний

7.1 Экстракция зеараленона из пробы

Навеску измельченного продукта (см. раздел 5) массой 5 г помещают в плоскодонную колбу вместимостью 100 см³. Добавляют 2 см³ дистиллированной воды и тщательно смачивают пробу, интенсивно встряхивая колбу вручную. При необходимости, стеклянной палочкой разбивают сухие комки и зоны на дне колбы.

Добавляют 40 см³ хлороформа по 6.7 и перемешивают 30 мин на аппарате для перемешивания. Пропускают полученный экстракт через бумажный складчатый фильтр «красная лента». Отбирают 20 см³ фильтрата. Если в анализируемой пробе содержание зеараленона ожидается не менее 1,5 мг/кг, отбирают 5 см³ фильтрата.

7.2 Очистка экстракта

Отобранный согласно 7.1 фильтрат переносят в делительную воронку, добавляют к нему 40 см³ раствора гидроксида натрия массовой концентрации 40 мг/дм³ (см. 6.2.2) и встряхивают в течение 2 мин. Отбрасывают нижний хлороформный слой, отмеряют при помощи мерного цилиндра 30 см³ верхнего слоя, содержащего зеараленон, и добавляют к нему 30 см³ раствор ортофосфорной кислоты (см. 6.2.3).

При образовании в пробе стойкой эмульсии при экстракции рекомендуется упаривание начального фильтрата (20 см³) до меньшего объема (5 см³) перед экстракцией или центрифugирование смеси после экстракции в течение 1 мин при частоте вращения от 3000 до 4000 мин⁻¹.

Нейтрализованный раствор переносят в делительную воронку и проводят экстракцию зеараленона в хлороформ два раза порциями по 20 см³ в течение 1 мин каждая. Собирают хлороформные экстракты в колбу для упаривания, пропуская их через фильтр «красная лента», заполненный 5 г осушителя — безводного сернокислого натрия, предварительно промытого 5 см³ хлороформа.

После пропускания экстрактов безводный сернокислый натрий на фильтре промывают 5 см³ хлороформа, присоединяя его к профильтрованному экстракту.

Выпаривают раствор досуха в токе азота или при разрежении от 2,5 до 10 кПа при температуре водяной бани от 40 °С до 45 °С. К сухому остатку добавляют 0,25 см³ ацетонитрила, тщательно перемешивают, а затем добавляют 0,25 см³ дистиллированной воды, выдерживают не менее 15 мин и полученный концентрат пробы используют для хроматографического анализа по 7.3 в течение рабочего дня.

7.3 Проведение хроматографических измерений

Регистрируют не менее двух хроматограмм концентрата пробы, полученного по 7.2. Идентифицируют пик зеараленона по совпадению времени удерживания зеараленона в концентрате пробы со временем удерживания, полученным при контроле стабильности градуировочной характеристики.

Если зеараленон в концентрате пробы обнаружен, то вычисляют его массовую концентрацию для каждой хроматограммы, используя градуировочную характеристику по 6.5.

Проверяют выполнение условия (4). Если условие (4) выполняется, то в качестве значения массовой концентрации зеараленона в концентрате пробы принимают среднеарифметическое полученных значений. Если условие не выполняется, проводят повторную регистрацию хроматограмм после устранения причины нестабильности.

Если массовая концентрация зеараленона в конечном концентрате (C_x) превышает 5 мкг/см³, то концентрат необходимо разбавить подвижной фазой по 6.2.1. Коэффициент разбавления Q вычисляют по формуле

$$Q = \frac{V_p}{V_a}, \quad (9)$$

где V_p — объем разбавленного концентрата пробы, см³;

V_a — объем аликвотной порции исходного концентрата пробы, взятый для разбавления, см³.

При возникновении сомнений в правильности идентификации пика зеараленона рекомендуется ввести добавку раствора зеараленона в подвижной фазе (см. 6.3.2) к концентрату пробы. О правильности идентификации судят по увеличению площади (высоты) предполагаемого пика зеараленона. Значение добавки должно составлять от 50 % до 150 % от полученного значения массовой концентрации зеараленона в концентрате пробы.

8 Обработка результатов испытаний

За результат измерений массовой доли зеараленона в пробе X , мг/кг, принимают значение, вычисленное по формуле

$$X = \frac{V_4 \cdot V_6 \cdot V_8 \cdot C_x}{V_5 \cdot V_7 \cdot m \cdot \bar{\eta}} Q, \quad (10)$$

где V_4 — объем хлороформа, взятый для экстракции (40 см³);

V_5 — объем аликвоты хлороформного экстракта, взятого для дальнейшего анализа по 7.1, (20 см³);

V_6 — объем раствора гидроксида натрия, взятого для очистки экстракта, (40 см³);

V_7 — объем аликвоты щелочного экстракта пробы, взятого для дальнейшего анализа по 7.2, (30 см³);

V_8 — объем конечного концентраты пробы, (0,5 см³);

C_x — массовая концентрация зеараленона в конечном концентрате пробы, мкг/см³;

m — масса навески пробы, г;

$\bar{\eta}$ — выход зеараленона по 6.8;

Q — коэффициент разбавления концентраты пробы по 7.3.

Результаты измерений регистрируют в протоколе испытаний согласно ГОСТ Р ИСО/МЭК 17025.

Результат измерения представляют в виде $X \pm \Delta$, мг/кг,

где Δ — границы абсолютной погрешности измерений при доверительной вероятности $P=0,95$ (см. таблицу 2), мг/кг.

9 Метрологические характеристики

Метод обеспечивает получение результатов измерений с метрологическими характеристиками, не превышающими значений, приведенных в таблице 2.

Таблица 2

Диапазон измерений, мг/кг	Предел повторяемости r , мг/кг	Предел воспроизводимости R , мг/кг	Границы допускаемой абсолютной погрешности (при доверительной вероятности $P = 0,95$), $\pm \Delta$, мг/кг
Зерно, мукомольно-крупяные изделия			
От 0,1 до 10 включ.	0,17 X	0,31 X	0,22 X
Комбикорма, комбикормовое сырье			
От 0,1 до 10 включ.	0,25 X	0,48 X	0,34 X
Примечание — X — результат измерений по разделу 8.			

Расхождение между двумя результатами измерений (X_1 и X_2 , мг/кг), полученными в одной лаборатории в условиях повторяемости (сходимости) по ГОСТ Р ИСО 5725-1 должно соответствовать условию

$$|X_1 - X_2| \leq r, \quad (11)$$

где r — предел повторяемости, мг/кг (см. таблицу 2).

Расхождение между двумя результатами измерений, полученными в двух лабораториях ($X_{1\text{лаб}}$ и $X_{2\text{лаб}}$, мг/кг) на идентичных образцах разными операторами с использованием различного оборудования должно соответствовать условию

$$|X_{1\text{лаб}} - X_{2\text{лаб}}| \leq R, \quad (12)$$

где R — предел воспроизводимости, мг/кг (см. таблицу 2).

10 Контроль качества результатов измерений

Контроль качества результатов измерений в лаборатории предусматривает проведение контроля стабильности результатов измерений с учетом требований ГОСТ Р ИСО 5725-6 (раздел 6).

Библиография

- [1] Стандартный образец состава раствора зеараленона в ацетонитриле СОП 0025—97 (ВНИИВСГЭ)
- [2] ТУ 25-1173-102—84 Испаритель ротационный ИР-1М2
- [3] ТУ 6-09-1678—95 Фильтры обеззоленные «красная лента»
- [4] АЖРЦ3.036.001 ТУ МультиХром. Система для сбора и обработки хроматографических данных

УДК 633.1:006.354

ОКС 67.060

С19

ОКСТУ 9709
9209
9296
9710

Ключевые слова: зерно, продовольственное зерно, фуражное зерно, продукты переработки зерна, комбикорма, методы испытаний, хроматография, высокоэффективная жидкостная хроматография, зеараленон

Редактор *Л.В. Коретникова*

Технический редактор *В.Н. Прусакова*

Корректор *М.С. Кабашова*

Компьютерная верстка *И.А. Налейкиной*

Подписано в печать 06.10.2010. Формат 60 × 84 1/8. Бумага офсетная. Гарнитура Ариал.
Печать офсетная. Усл. печ. л. 1,40. Уч.-изд. л. 1,00. Тираж 65 экз. Зак. 799.

ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ», 123995 Москва, Гранатный пер., 4.

www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru

Набрано во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» на ПЭВМ.

Отпечатано в филиале ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» — тип. «Московский печатник», 105062 Москва, Лялин пер., 6.