
МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ
(МГС)

INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION
(ISC)

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ
СТАНДАРТ

ГОСТ
34044—
2016

КОРМА, КОМБИКОРМА, КОМБИКОРМОВОЕ СЫРЬЕ

Метод определения содержания ксенобиотиков
с помощью высокоэффективной
жидкостной хроматографии
с масс-спектрометрическим детектором

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2017

Предисловие

Цели, основные принципы и основной порядок проведения работ по межгосударственной стандартизации установлены в ГОСТ 1.0—2015 «Межгосударственная система стандартизации. Основные положения» и ГОСТ 1.2—2015 «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 учреждением «Всероссийский государственный Центр качества и стандартизации лекарственных средств для животных и кормов» (ФГБУ «ВГНКИ»)

2 ВНЕСЕН Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от 19 декабря 2016 г. № 94-П)

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
Таджикистан	TJ	Таджикстандарт

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 21 февраля 2017 г. № 52-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 34044—2016 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 июля 2018 г.

5 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодном информационном указателе «Национальные стандарты», а текст изменений и поправок — в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ежемесячном 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 (www.gost.ru)

© Стандартиформ, 2017

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 Сущность метода	2
4 Требования безопасности и условия выполнения измерений	2
5 Средства измерений, аппаратура, материалы, посуда и реактивы	2
6 Подготовка к проведению измерений	4
6.1 Подготовка лабораторной посуды и реактивов	4
6.2 Приготовление растворов	4
6.3 Приготовление градуировочных растворов	5
7 Отбор и подготовка проб	7
7.1 Отбор проб	7
7.2 Подготовка проб	7
8 Порядок выполнения анализа	8
8.1 Условия ВЭЖХ-МС/МС измерений	8
8.2 Построение градуировочной характеристики и проведение измерений	13
9 Метрологические характеристики	13
10 Обработка результатов измерений	16
11 Оформление результатов измерений	16
12 Контроль стабильности результатов измерений	16
Приложение А (обязательное)	17

КОРМА, КОМБИКОРМА, КОМБИКОРМОВОЕ СЫРЬЕ**Метод определения содержания ксенобиотиков с помощью
высокоэффективной жидкостной хроматографии
с масс-спектрометрическим детектором**

Feeds, compound feeds, feed raw materials. Method for determination of xenobiotics content by high performance liquid chromatography with mass spectrometry detector

Дата введения — 2018—07—01

1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на корма, комбикорма, комбикормовое сырье и устанавливает метод высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием (далее — ВЭЖХ-МС/МС) для определения содержания ксенобиотиков в диапазоне измерений от 500 до 10000 мкг/кг.

П р и м е ч а н и е — Ксенобиотики — условная категория обозначения чужеродных для живых организмов химических веществ, естественно не входящих в биотический круговорот. В настоящем стандарте под этим термином следует понимать лекарственные средства для ветеринарного применения природного, биотехнологического или синтетического происхождения.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие межгосударственные стандарты:

ГОСТ 12.1.005—88 Система стандартов безопасности труда. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны

ГОСТ 12.1.007—76 Система стандартов безопасности труда. Вредные вещества. Классификация и общие требования безопасности

ГОСТ 12.1.019—2009 Система стандартов безопасности труда. Электробезопасность. Общие требования и номенклатура видов защиты

ГОСТ OIML R 76-1—2011 Государственная система обеспечения единства измерений. Весы неавтоматического действия. Часть 1. Метрологические и технические требования. Испытания

ГОСТ 1770—74 (ИСО 1042—83, ИСО 4788—80) Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки. Общие технические условия

ГОСТ 2603—79 Реактивы. Ацетон. Технические условия

ГОСТ 4328—77 Реактивы. Натрия гидроокись. Технические условия

ГОСТ ИСО 5725-6—2003 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 6. Использование значений точности на практике*

ГОСТ 5848—73 Реактивы. Кислота муравьиная. Технические условия

ГОСТ ISO 6497—2014 Корма. Отбор проб

ГОСТ 6709—72 Вода дистиллированная. Технические условия

ГОСТ 6995—77 Реактивы. Метанол-яд. Технические условия

ГОСТ 13496.0—2016 Комбикорма, комбикормовое сырье. Методы отбора проб

ГОСТ 22300—76 Реактивы. Эфиры этиловый и бутиловый уксусной кислоты. Технические условия

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

* В Российской Федерации действует ГОСТ Р ИСО 5725-6—2002.

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 ежегодному информационному указателю «Национальные стандарты», который опубликован по состоянию на 1 января текущего года, и по выпускам ежемесячного информационного указателя «Национальные стандарты» за текущий год. 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 извлечении ксенобиотиков из анализируемой пробы с последующим разбавлением и количественном определении методом ВЭЖХ-МС/МС в режиме «широкодиапазонной диссоциации, индуцируемой соударением» (BBCID). Количественное определение ксенобиотиков проводят методом внутреннего стандарта.

4 Требования безопасности и условия выполнения измерений

4.1 Применяемые в работе реактивы относятся к веществам 1-го и 2-го классов опасности по ГОСТ 12.1.007, при работе с ними необходимо соблюдать требования безопасности, установленные для работ с токсичными, едкими и легковоспламеняющимися веществами по ГОСТ 12.1.005.

4.2 Помещения, в которых проводят анализ и подготовку проб, должны быть оборудованы приточно-вытяжной вентиляцией.

4.3 Приготовление градуировочных растворов проводят в вытяжном шкафу.

4.4 При выполнении измерений с использованием жидкостного хроматографа соблюдают правила по электробезопасности по ГОСТ 12.1.019.

4.5 К выполнению измерений методом ВЭЖХ-МС/МС допускаются лица, владеющие техникой ВЭЖХ-МС/МС и изучившие инструкции по эксплуатации применяемой аппаратуры.

4.6 При выполнении измерений соблюдают следующие условия:

- температура окружающего воздуха от 10 °С до 30 °С;
- атмосферное давление от 84 до 106 кПа;
- напряжение в питающей электросети от 200 до 240 В;
- частота переменного тока от 49 до 51 Гц;
- относительная влажность воздуха от 35 % до 85 %.

5 Средства измерений, аппаратура, материалы, посуда и реактивы

5.1 Для определения содержания ксенобиотиков применяют следующие средства измерений, аппаратуру, материалы, посуду и реактивы:

- весы неавтоматического действия высокого класса точности по ГОСТ OIML R 76-1 с максимальной нагрузкой не более 150 г и пределами допускаемой погрешности не более $\pm 0,001$ г;

- весы высокого (II) класса точности с пределами допускаемой абсолютной погрешности не более $\pm 0,02$ мг;

- масс-спектрометр с гибридным квадрупольным анализатором с диапазоном измерений от 50 до 3000 атомных единиц массы (а. е. м.), массовым разрешением не менее 10000 а. е. м. на полувысоте пика, с погрешностью измерений массы $\pm 0,05$ а. е. м., с режимом получения и анализа фрагментных ионов;

- систему высокоэффективную жидкостную хроматографическую, состоящую из бинарного насоса со смесителем, системы фильтрования и дегазации подвижных фаз, термостата хроматографической колонки, обеспечивающего температуру нагрева до (50 ± 1) °С;

- баню ультразвуковую с рабочей частотой не менее 20 Гц и объемом не менее 1 дм³;

- встряхиватель (шейкер) вихревого типа с вставкой для одной пробирки и диапазоном скорости от 150 до 2500 об/мин;

- встряхиватель (шейкер) переворачивающий вертикального вращения с диапазоном скорости от 20 до 100 об/мин;

- генератор азота с объемной долей азота не менее 90 % и производительностью 200 дм³/мин;
- холодильник бытовой с морозильной камерой, цифровым контроллером температуры и рабочим диапазоном температур от 2 °С до 8 °С;
- колонку хроматографическую, заполненную обращенно-фазовым сорбентом С18 размером частиц не более 1,7 мкм, длиной 100 мм и внутренним диаметром 1 мм;
- компьютер с установленным программным обеспечением для управления масс-спектрометром и обработки результатов измерений, аттестованным в установленном порядке;
- мельницу лабораторную для кормов;
- систему получения деионизированной воды высокой чистоты с удельным сопротивлением 18 МОм·см;
- систему упаривания растворителей, обеспечивающую поддержание температуры не менее 50 °С;
- камеру лабораторную морозильную с цифровым контроллером температуры и рабочим диапазоном температур от минус 15 °С до минус 25 °С;
- центрифугу лабораторную рефрижераторную со скоростью вращения не менее 4000 об/мин и диапазоном температур от 4 °С до 25 °С, с адаптерами для пробирок вместимостью 15 см³;
- шкаф сушильный с максимальной температурой нагрева не менее 110 °С и погрешностью поддержания заданной температуры ± 5 °С;
- пробы, не содержащие ксенобиотиков, проанализированные ранее в соответствии с требованиями разделов 7 и 8 («чистые» пробы)¹⁾;
- фильтры шприцевые мембранные с размером диаметра пор не более 0,2 мкм;
- флаконы для автоматического устройства ввода проб вместимостью 2 см³ с завинчивающимися крышками и тефлоновыми прокладками;
- колбы 2—10—1 с пришлифованными пробками по ГОСТ 1770;
- колбы 1—100(1000)—2 по ГОСТ 1770;
- колбы конические Кн—1—100—29/32 ТС по ГОСТ 25336;
- пипетки одноканальные переменной вместимости 5 — 25, 20 — 100 и 200 — 1000 мм³ с пределом допускаемого относительного отклонения среднеарифметического значения фактического объема дозы от номинального не более ± 1,5 %;
- пробирки полипропиленовые вместимостью 15 см³ с завинчивающимися крышками;
- шприцы одноразовые вместимостью 2 см³;
- цилиндры 1—50(500, 1000)—1 по ГОСТ 1770.

5.2 При определении содержания ксенобиотиков применяют следующие реактивы:

- ацетон по ГОСТ 2603;
- ацетонитрил для ВЭЖХ-МС с массовой долей основного вещества не менее 99,9 %;
- диметилсульфоксид с массовой долей основного вещества не менее 99,9 %;
- воду деионизированную для ВЭЖХ, полученную с использованием системы производства ультрачистой воды из дистиллированной воды по ГОСТ 6709;
- кислоту муравьиную по ГОСТ 5848, ч. д. а.;
- метанол по ГОСТ 6995, х. ч.;
- натрия гидроокись по ГОСТ 4328, х. ч.;
- этилацетат по ГОСТ 22300, ч. д. а.

5.3 При определении содержания ксенобиотиков в качестве образцов сравнения применяют следующие соединения:

5.3.1 Для приготовления исходных растворов с массовой долей основного вещества не менее 95 %:

Список 1: Гидрокситабендазол; альбендазол аминосульфон; тетраимизол; тиабендазол; триметоприм; диметридазол; 2-гидрокси-метил-1-метил-5-нитро-1 имидазол; ипронидазол; гидроксипронидазол; метронидазол; гидроксиметронидазол; ампициллин; тиамулин; арприноцид; клопидол; этопабат; галофугинон; ронидазол; тернидазол; тинидазол; ципрофлоксацин; данофлоксацин; дифлоксацин; энрофлоксацин; ломефлоксацин; марбофлоксацин; норфлоксацин; офлоксацин; сарафлоксацин; налидиксовая кислота; оксалиновая кислота; пипемидовая кислота; флюмеквин; сульфаклорпиридазин; сульфадиазин; сульфадиметоксин; сульфадоксин; сульфаретоксипиридазин; сульфатуанидин; сульфамеразин; сульфаметазин; сульфаметизол; сульфаметоксазол; сульфаметоксипиридазин; сульфамонетоксин; сульфамоксол; сульфациназол; сульфациназол; сульфасоксазол; сульфатиазол; хлортетрациклин; доксициклин; окситетрациклин; тетрациклин; кетопрофен.

¹⁾ Срок хранения «чистых» проб при температуре от минус 15 °С до минус 25 °С — не более шести мес.

Список 2: Гидроксимебендазол; альбендазол; альбендазол сульффон; альбендазол сульфоксид; аминофлюбендазол; аминомебендазол; камбендазол; фебантел; фенбендазол; фенбендазол сульффон; флюбендазол; мебендазол; морантел; нетобимин; нокодазол; оксфендазол; оксибендазол амин; оксибендазол; парбендазол; празиквантел; пирантел; декоквинат; лайдламин; ласалацид; мадурамицин; монензин; салиномицин; семдурамицин; рифампицин; рифаксимин; тилозин.

Список 3: Нитроксинил; хлорамфеникол; флорфеникол; кетотриклабендазол; триклабендазол; триклабендазол сульфоксид; триклабендазол сульффон; никлозамид; оксиклозамид; рафоксанид; салантел; клозантел; динитрокарбанилид; диклазурил; толтразурил; толтразурил сульффон; нифлумовая кислота; зеараленон; зеараленол.

5.3.2 Для приготовления исходных растворов внутренних стандартов с массовой долей основного вещества не менее 95%:

Тетраимизол-Д5; триметоприм-Д9; ронидазол-Д3; диметридазол-Д3; ипронидазол-Д3; гидроксипронидазол-Д3; метронидазол-Д3; кетопрофен-Д3; ципрофлоксацин-Д8; дифлоксацин-Д3; энрофлоксацин-Д5; налидиксовая кислота-Д5; норфлоксацин-Д5; оксалиновая кислота-Д5; сарафлоксацин-Д8; сульфадиазин-Д4; сульфаметазин-Д4; сульфаметоксазол-Д4; сульфатиазол-Д4; демеклоциклин; гидроксимебендазол-Д3; альбендазол-Д3; альбендазол сульффон-Д3; альбендазол сульфоксид-Д3; гидроксимебендазол-Д3; фенбендазол-Д3; фенбендазол сульффон-Д3; флюбендазол-Д3; мебендазол-Д3; оксфендазол-Д3; оксибендазол-Д7; декоквинат-Д5; рокситромицин; нитроксинил-¹³С6; динитрокарбанилид-Д8; хлорамфеникол-Д5; триклабендазол-Д3; толтразурил-Д3; рафоксанид-¹³С6; клозантел-¹³С6.

5.4 Допускается применение других средств измерений и посуды, не уступающих вышеуказанному по метрологическим и техническим характеристикам и обеспечивающим необходимую точность измерения, а также аппаратуры, реактивов и материалов по качеству не хуже вышеуказанных.

6 Подготовка к проведению измерений

6.1 Подготовка лабораторной посуды и реактивов

6.1.1 Мойку и сушку посуды проводят в отдельном помещении, оборудованном приточно-вытяжной вентиляцией. Для сушки лабораторной посуды и подготовки реактивов необходимо использовать отдельные сушильные шкафы.

6.1.2 Стеклопосуду подвергают стандартной процедуре очистки лабораторной посуды.

6.1.3 Процедуру промывки органическими растворителями следует проводить в вытяжном шкафу. Рекомендуется на стадиях промывки использовать ультразвуковую баню. Окончательную сушку посуды проводят в сушильном шкафу, установленном в вытяжном шкафу, при температуре от 105 °С до 110 °С.

6.1.4 Каждую новую партию реактивов проверяют на отсутствие контаминации анализируемыми соединениями путем проведения холостого опыта в соответствии с процедурой анализа.

6.2 Приготовление растворов

6.2.1 Приготовление подвижных фаз А и Б₁

6.2.1.1 Подвижная фаза А

Для приготовления подвижной фазы А в мерную колбу вместимостью 1000 см³ приливают 999 см³ деионизированной воды и добавляют 1 см³ муравьиной кислоты.

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

6.2.1.2 Подвижная фаза Б₁

Для приготовления подвижной фазы Б₁ в мерную колбу вместимостью 1000 см³ приливают 500 см³ ацетонитрила, 500 см³ метанола и добавляют 1 см³ муравьиной кислоты.

Срок хранения подвижной фазы Б₁ при комнатной температуре — не более 6 мес.

6.2.2 Приготовление 0,1%-ного раствора диметилсульфоксида в ацетонитриле

В мерную колбу вместимостью 100 см³ вносят 0,1 см³ диметилсульфоксида и доводят до метки ацетонитрилом, перемешивают.

Срок хранения раствора при комнатной температуре — не более 1 мес.

6.2.3 Приготовление раствора ацетонитрил — метанол — деионизированная вода в объемном соотношении 5 : 5 : 10

В колбу вместимостью 100 см³ вносят 25 см³ ацетонитрила, 25 см³ метанола и 50 см³ деионизированной воды.

Срок хранения раствора при комнатной температуре — не более 1 мес.

6.2.4 Приготовление раствора диметилсульфоксида в метаноле в объемном соотношении 1 : 1

В колбу вместимостью 100 см³ вносят 50 см³ метанола и 50 см³ диметилсульфоксида.

Срок хранения раствора при комнатной температуре — не более 1 мес.

6.2.5 Приготовление раствора гидроокиси натрия молярной концентрации 1 моль/дм³

В мерную колбу вместимостью 100 см³ вносят 4,0 г гидроокиси натрия, приливают 80 см³ деионизированной воды. Содержимое перемешивают до полного растворения и доводят до метки деионизированной водой.

Срок хранения раствора при комнатной температуре — не более 1 мес.

6.2.6 Приготовление раствора метанола

В мерную колбу вместимостью 100 см³ вносят 0,5 см³ раствора гидроокиси натрия (см.6.2.5) и доводят до метки метанолом, перемешивают.

Срок хранения раствора при комнатной температуре — не более 1 мес.

6.3 Приготовление градуировочных растворов

6.3.1 Приготовление исходных стандартных растворов ксенобиотиков с массовыми концентрациями 1000 мкг/см³ (растворы C₀) и исходных стандартных растворов сульфаклорпиридазина, сульфадиазина, сульфадиметоксина, сульфадоксина, сульфазтоксипиридазина, сульфагуанидина, сульфамеразина, сульфаметазина, сульфаметизола, сульфаметоксазола, сульфаметоксипиридазина, сульфонометоксина, сульфамоксола, сульфапиридина, сульфациноксалина, сульфасоксазола, сульфатиазола, диметридазола, ипронидазола, гидроксипронидазола, метронидазола, гидроксиметронидазола, тернидазола, тинидазола, хлортетрациклина, доксициклина, окситетрациклина, тетрациклина с массовыми концентрациями 2000 мкг/см³ (растворы C₀¹)

Для приготовления растворов ксенобиотиков C₀ и C₀¹ рассчитывают навеску, эквивалентную 10,0 или 20,0 мг основного вещества, для каждого определяемого анализта, исходя из массовой доли в исходном веществе по формуле

$$m = m_0 \cdot \frac{M_0}{M} \cdot \frac{100}{c}, \quad (1)$$

где m_0 — масса основного вещества, г ($m_0=10; 20$ мг);

M_0 — молярная масса соли ксенобиотика (для анализируемых соединений, растворы которых готовят из солей), г/моль;

M — молярная масса ксенобиотика, г/моль;

c — массовая доля ксенобиотика (или его соли) в исходном веществе, %.

В мерные колбы вместимостью 10 см³ вносят по отдельности рассчитанные массы исходных веществ, доводят до метки растворителем в соответствии с таблицей 1, закрывают пробкой, перемешивают и помещают в ультразвуковую баню на 10 мин при температуре (22±2) °С. В случае недостаточного растворения, процедуру повторяют при температуре (30±5) °С.

Т а б л и ц а 1 — Соответствие растворителей ксенобиотикам

Ксенобиотик	Растворитель
Сульфаклорпиридазин; сульфадиазин; сульфадиметоксин; сульфадоксин; сульфазтоксипиридазин; сульфагуанидин; сульфамеразин; сульфаметазин; сульфаметизол; сульфаметоксазол; сульфаметоксипиридазин; сульфонометоксин; сульфамоксол; сульфапиридин; сульфациноксалин; сульфасоксазол; сульфатиазол Гидрокситабендазол; альбендазол аминсульфон; тетраимизол; тиабендазол; арприноцид; клопидол; этопабат; галофугинон; ронидазол; гидроксимебендазол; альбендазол; альбендазол сульфон; альбендазол сульфоксид; аминфлюбендазол; аминомебендазол; камбендазол; фебантел; фенбендазол; фенбендазол сульфон; флюбендазол; мебендазол; морантел; нетобимин; нокодазол; оксфендазол; оксибендазол амин; оксибендазол; парбендазол; празиквантел; пирантел; декоквинат; лайдламыцин; ласалацид; мадурамицин; монензин; салиномицин; семдурамицин.	Раствор диметилсульфоксид-метанол (см. 6.2.4)

Окончание таблицы 1

Ксенобиотик	Растворитель
Триметоприм; диметридазол; 2-гидроксиэтил-1-метил-5-нитро-1 имидазол; ипронидазол; гидроксиипронидазол; метронидазол; гидроксиметронидазол; тиамулин; тернидазол; тинидазол; кетопрофен; хлортетрациклин; доксициклин; окситетрациклин; тетрациклин; тилозин; хлорамфеникол; флорфеникол; нифлумовая кислота; зеараленон; зеараленол; рифампицин; рифаксимин.	Метанол
Нитроксинил; кетотриклабендазол; триклабендазол; триклабендазол сульфоксид; триклабендазол сульфен; никлозамид; оксиклозамид; рафоксанид; салантел; клозантел; динитрокарбанилид; диклазурил; толтразурил; толтразурил сульфен.	Диметилсульфоксид
Ампициллин	Деионизированная вода
Энрофлоксацин; сарафлоксацин; ципрофлоксацин; данофлоксацин; дифлоксацин; ломефлоксацин; марбофлоксацин; норфлоксацин; офлоксацин; налидиксовая кислота; оксалиновая кислота; пипемидовая кислота; флюмеквин	Раствор метанола (см. 6.2.6)

Срок хранения растворов при температуре от минус 15 °С до минус 25 °С — не более одного года.

Перед применением растворы выдерживают при комнатной температуре в темном месте не менее 20 мин.

6.3.2 Приготовление рабочего стандартного раствора ксенобиотиков массовыми концентрациями 10 мкг/см³ (раствор С₁)

Для приготовления рабочего стандартного раствора С₁ с массовой концентрацией каждого ксенобиотика 10 мкг/см³ в мерную колбу вместимостью 10 см³ помещают по 0,1 см³ исходных стандартных растворов С₀ и по 0,05 см³ исходных стандартных растворов С₀¹. Содержимое колбы доводят до метки ацетонитрилом, закрывают пробкой, перемешивают и помещают в ультразвуковую баню на 1 мин.

Срок хранения раствора С₁ при температуре от минус 15 °С до минус 25 °С — не более одного года.

Перед применением раствор С₁ выдерживают при комнатной температуре в темном месте не менее 20 мин.

6.3.3 Приготовление исходных растворов внутренних стандартов ксенобиотиков массовой концентрации 500 мкг/см³ (раствор D₀)

В мерные колбы вместимостью 10 см³ вносят по отдельности, рассчитанные по формуле (1) массы дейтерированных аналогов ксенобиотиков, эквивалентные 5 мг основного вещества, взвешенные с регистрацией результатов в миллиграммах до первого десятичного знака. Доводят до метки растворителем, в соответствии с таблицей 2, закрывают пробкой, перемешивают и помещают в ультразвуковую баню на 10 мин при температуре (22 ± 2) °С. В случае недостаточного растворения процедуру повторяют при температуре (30 ± 5) °С.

Таблица 2 — Соответствие растворителей внутренним стандартам ксенобиотиков

Внутренний стандарт ксенобиотиков	Растворитель
Сульфадиазин-Д4; сульфаметазин-Д4; сульфаметоксазол-Д4; сульфатиазол-Д4; тетраимизол-Д5; ронидазол-Д3; гидроксимебендазол-Д3; альбендазол-Д3; альбендазол сульфен-Д3; альбендазол сульфоксид-Д3; гидроксимебендазол-Д3; фенбендазол-Д3; фенбендазол сульфен-Д3; флюбендазол-Д3; мебендазол-Д3; оксфендазол-Д3; оксифендазол-Д7; декоквинат-Д5	Раствор диметилсульфоксид-метанол (см. 6.2.4)
Триметоприм-Д9; ронидазол-Д3; диметридазол-Д3; ипронидазол-Д3; метронидазол-Д3; гидроксиипронидазол-Д3; кетопрофен-Д3; демеклоциклин; рокситромицин; хлорамфеникол-Д5	Метанол
Нитроксинил- ¹³ С6; Динитрокарбанилид-Д8; Триклабендазол-Д3; Толтразурил-Д3; Рафоксанид- ¹³ С6; Клозантел- ¹³ С6	Диметилсульфоксид

Окончание таблицы 2

Внутренний стандарт ксенобиотиков	Растворитель
Энрофлоксацин-Д5; сарафлоксацин-Д8; ципрофлоксацин-Д8; дифлоксацин-Д3; энрофлоксацин-Д5; налидиксовая кислота-Д5; норфлоксацин-Д5; оксалиновая кислота-Д5;	Раствор метанола (см. 6.2.6)

Срок хранения растворов D_0 при температуре от минус 15 °С до минус 25 °С — не более одного года.

Перед применением растворы выдерживают при комнатной температуре в темном месте не менее 20 мин.

Внутренние стандарты для ксенобиотиков выбирают в соответствии с таблицами 10—12.

6.3.4 Приготовление рабочего раствора внутреннего стандарта ксенобиотиков массовой концентрацией 10 мкг/см³ (раствор D_1)

Для приготовления рабочего раствора D_1 в мерную колбу вместимостью 10 см³ переносят по 0,2 см³ исходных растворов D_0 (6.3.3), доводят до метки ацетонитрилом, закрывают пробкой, перемешивают и помещают в ультразвуковую баню на 1 мин.

Срок хранения раствора D_1 при температуре от минус 15 °С до минус 25 °С — не более одного года.

Перед применением раствор выдерживают при комнатной температуре в темном месте не менее 20 мин.

6.3.5 Приготовление матричных градуировочных растворов ксенобиотиков (растворы G_1 — G_5)

Матричные градуировочные растворы G_1 — G_5 готовят в полипропиленовых пробирках вместимостью 15 см³ из «чистых» проб массой 1,00 г, в которые вносят раствор внутренних стандартов D_1 и рабочий раствор определяемых аналитов C_1 в соответствии с таблицей 3 и упаривают содержимое в токе азота при 30 °С.

Таблица 3 — Приготовление матричных градуировочных растворов G_1 — G_5

Обозначение и массовая концентрация приготавливаемого матричного градуировочного раствора	Вносимый объем рабочего раствора, см ³	
	C_1	D_1
G_5 (10000 нг/см ³)	1,00	0,2
G_4 (5000 нг/см ³)	0,50	0,2
G_3 (2000 нг/см ³)	0,20	0,2
G_2 (1000 нг/см ³)	0,10	0,2
G_1 (500 нг/см ³)	0,05	0,2

Пробирки встряхивают в шейкере 1 мин и проводят дальнейшую обработку пробы согласно разделу 7, при этом дополнительное внесение внутреннего стандарта не требуется.

Растворы G_1 — G_5 используют свежеприготовленными.

7 Отбор и подготовка проб

7.1 Отбор проб

Отбор проб по ГОСТ ISO 6497, ГОСТ 13496.0.

Пробы, отобранные по 7.1, при отсутствии возможности проведения анализа в день отбора, хранят в герметично закупоренной таре при температуре от 2 °С до 8 °С до проведения испытания, но не более срока хранения продукции.

7.2 Подготовка проб

Пробу измельчают на мельнице и проводят ее обработку в соответствии с рисунком 1.



Рисунок 1 — Подготовка проб

8 Порядок выполнения анализа

8.1 Условия ВЭЖХ-МС/МС измерений

8.1.1 Хромато-масс-спектрометр включают в соответствии с руководством (инструкцией) по эксплуатации и устанавливают параметры рабочих режимов масс-спектрометрического детектирования и хроматографического разделения.

8.1.2 Например, для колонки диаметром 1,0 мм, длиной 100 мм, с обращенно-фазным сорбентом C18 с размером частиц не более 1,7 мкм, соблюдают следующие условия хроматографирования:

- температура колонки — 30 °С;
- температура в отсеке устройства ввода проб — 20 °С;
- скорость потока подвижной фазы — 0,1 см³/мин;
- объем вводимой пробы — 10 мм³.

Разделение проводят в режиме градиентного элюирования (приготовление подвижных фаз А и Б₁ по 6.2.1, в качестве подвижной фазы Б₂ используют ацетонитрил) в соответствии с таблицами 4, 5 и 6.

Таблица 4 — Условия градиентного элюирования в положительном режиме ионизации (список 1)

Время, мин	Подвижная фаза А ₁ , %	Подвижная фаза Б ₁ , %
0,0	100	0
2,0	100	0

Окончание таблицы 4

Время, мин	Подвижная фаза А ₁ , %	Подвижная фаза Б ₁ , %
10,0	30	70
15,0	0	100
17,0	0	100
17,1	100	0
25,0	100	0

Таблица 5 — Условия градиентного элюирования в положительном режиме ионизации (список 2)

Время, мин	Подвижная фаза А ₁ , %	Подвижная фаза Б ₁ , %
0,0	50	50
1,0	50	50
6,0	0	0
12,0	0	0
12,1	50	50
20,0	50	50

Таблица 6 — Условия градиентного элюирования в отрицательном режиме ионизации (список 3)

Время, мин	Подвижная фаза А ₁ , %	Подвижная фаза Б ₂ , %
0,0	50	50
2,0	50	50
5,0	20	80
6,5	0	100
10,0	0	100
11,0	50	50
20,0	50	50

8.1.3 Параметры настройки масс-спектрометрического детектора в режиме «широкодиапазонной диссоциации, индуцируемой соударением» (BBCID) приведены в таблицах 7, 8 и 9.

Таблица 7 — Параметры источника электрораспыления в положительном режиме ионизации (список 1)

Временной интервал (мин)	Амплитуда напряжения ВЧ охладителя ионов (Vpp)	Время транспортирования (мкс)	Время накопления ионов (мкс)	Скорость сканирования/режим сканирования
0,5—16,0	35—60 1/1	35—50 1/1	10	2,5 Гц/bbCID
Энергия соударений 30 эВ				
Градиент энергий 100/145, временной интервал, %, 60/40				

Напряжение в источнике: 400 В; напряжение на капилляре 1000 В; Зарядное напряжение 300 В; давление азота в распылителе 400 кПа; скорость газа осушения 4 дм³/мин; температура газа осушения 200 °С; температура распылителя 350 °С; высокочастотное напряжение на воронке 400 В; амплитуда напряжения ВЧ 400 В; амплитуда напряжения ВЧ ячейки соударений 600 В.

Таблица 8 — Параметры источника электрораспыления в положительном режиме ионизации (список 2)

Временной интервал (мин)	Амплитуда напряжения ВЧ охладителя ионов (Vpp)	Время транспортирования (мкс)	Время накопления ионов (мкс)	Скорость сканирования/режим сканирования
0,5—6,0	100—150 1/1	50—70 1/1	15	2,5 Гц/bbCID
6,0—12,0	150—250 1/1	45—50 1/1	18	
Энергия соударений 40 эВ				
Градиент энергий 100/220, временной интервал, %, 50/50				

ГОСТ 34044—2016

Напряжение в источнике: 400 В; напряжение на капилляре 1000 В; Зарядное напряжение 300 В; давление азота в распылителе 400 кПа; скорость газа осушения 4 дм³/мин; температура газа осушения 200 °С; температура распылителя 350 °С; высокочастотное напряжение на воронке 400 В; амплитуда напряжения ВЧ 400 В; амплитуда напряжения ВЧ ячейки соударений 800 В.

Т а б л и ц а 9 — Параметры источника электрораспыления в отрицательном режиме ионизации (список 3)

Временной интервал (мин)	Амплитуда напряжения ВЧ охладителя ионов (Vpp)	Время транспортирования (мкс)	Время накопления ионов (мкс)	Скорость сканирования/ режим сканирования
0,0—6,5	50—100 1/1	38—45 1/1	11	2,5 Гц/bbCID
6,5—10,0	150—200 1/1	45—50 1/1	13,5	
Энергия соударений 20 эВ				
Градиент энергий 100/225(230), временной интервал, %, 50/50				

Напряжение в источнике: 400 В; напряжение на капилляре 1000 В; Зарядное напряжение 300 В; давление азота в распылителе 400 кПа; скорость газа осушения 4 дм³/мин; температура газа осушения 200 °С; температура распылителя 350 °С; высокочастотное напряжение на воронке 400 В; амплитуда напряжения ВЧ 400 В; амплитуда напряжения ВЧ ячейки соударений 700 В.

Примечание — Приведенные параметры хроматографического разделения и масс-спектрометрического детектирования могут отличаться в зависимости от используемого оборудования.

8.1.4 Параметры воздействия на ионы в режиме BbCID и соответствие между анализируемыми ксенобиотиками и внутренними стандартами приведены в таблицах 10, 11 и 12.

Т а б л и ц а 10 — Параметры воздействия на ионы в режиме BbCID с регистрацией положительных ионов (список 1)

Аналит	Ион-предшественник, m/z	Ион-продукт, m/z	Время удерживания, мин	Внутренний стандарт
Гидрокситиабендазол	218,038	191,027	5,74	Тетрамизол-Д5
Альбендазол-амино-сульфон	240,080	198,033	5,95	
Тетрамизол	205,079	178,068	5,79	
Тиабендазол	202,043	175,032	6,03	
Триметоприм	291,145	230,116	6,19	Триметоприм-Д9
Арприноцид	278,060	143,005	7,41	Ронидазол-Д3
Клопидол	191,997	101,014	5,87	
Этопабат	238,107	136,039	8,29	
Галофугинон	414,021	100,076	8,02	
Ронидазол	201,061	140,044	5,61	
Тернидазол	186,087	128,045	5,81	
Тинидазол	248,069	121,034	6,23	
Диметридазол	142,061	95,06	5,41	Диметридазол-Д3
2-гидроксиметил-1-метил-5-нитро-1 имидазол	158,056	111,055	5,11	
Ипронидазол	170,092	123,092	7,41	Ипронидазол-Д3
Гидроксиипронидазол	186,087	121,075	6,75	Гидрокси-ипронидазол-Д3
Метронидазол	172,071	128,044	6,75	Метронидазол-Д3
Гидроксиметронидазол	188,066	126,028	5,38	
Кетопрофен	255,101	209,096	4,09	Кетопрофен-Д3
Ампицилин	350,116	192,047	6,42	Отсутствует
Ципрофлоксацин	332,140	288,150	6,52	Ципрофлоксацин-Д8
Данофлоксацин	358,156	314,130	6,70	

Окончание таблицы 10

Аналит	Ион-предшественник, m/z	Ион-продукт, m/z	Время удерживания, мин	Внутренний стандарт
Дифлоксацин	400,146	356,157	7,03	Дифлоксацин-Д3
Энрофлоксацин	360,171	245,108	6,75	Энрофлоксацин-Д5
Флюмеквин	262,087	202,030	9,21	
Ломефлоксацин	352,146	265,115	6,67	
Марбофлоксацин	363,146	320,141	6,22	
Налидиксовая кислота	233,092	215,081	8,93	
Норфлоксацин	320,140	302,130	6,44	Норфлоксацин-Д5
Офлоксацин	362,151	318,162	6,40	
Оксалиновая кислота	262,070	244,060	8,04	Оксалиновая кислота-Д5
Пипемидовая кислота	304,140	217,109	5,94	Сарафлоксацин-Д8
Сарафлоксацин	386,131	299,099	7,08	
Сульфалорпиридазин	285,02	156,011	7,12	Сульфадиазин-Д4
Сульфадиазин	251,059	156,011	5,65	
Сульфадиметоксин	311,080	156,077	7,31	
Сульфароксин	311,081	156,011	8,16	
Сульфазтоксипиридазин	295,085	156,011	7,60	
Сульфагуанидин	215,059	156,012	1,72	Отсутствует
Сульфамеразин	265,077	184,086	6,10	Сульфаметазин-Д4
Сульфаметазин	279,091	186,034	6,51	
Сульфаметизол	271,031	156,011	6,64	
Сульфаметоксазол	254,059	108,045	7,32	
Сульфаметоксипиридазин	281,070	156,011	6,71	
Сульфамометоксин	281,070	156,012	7,11	Сульфаметокса- зол-Д4
Сульфамоксол	268,075	113,072	6,44	Сульфатиазол-Д4
Сульфапиридин	250,064	184,086	5,97	
Сульфахиноксалин	301,075	156,010	8,25	
Сульфасоксазол	268,075	156,011	7,56	
Сульфатиазол	256,02	108,044	5,91	
Хлортетрациклин	479,121	444,085	7,56	Демеклоциклин
Доксициклин	465,105	428,135	7,08	
Окситетрациклин	445,160	426,119	7,98	
Тетрациклин	461,155	410,124	6,48	
Тиамулин	494,329	192,105	6,64	

Таблица 11 — Параметры воздействия на ионы в режиме ВВЦИД с регистрацией положительных ионов (список 2)

Аналит	Ион- предшественник, m/z	Ион-продукт, m/z	Время удерживания, мин	Внутренний стандарт
Гидроксимебендазол	298,118	266,094	2,50	Гидроксимебендазол-Д3
Альбендазол	266,095	234,069	3,55	Альбендазол-Д3
Альбендазол сульффон	298,085	224,011	2,75	Альбендазол сульффон-Д3
Альбендазол сульфоксид	282,090	240,043	2,44	Альбендазол сульфоксид-Д3

ГОСТ 34044—2016

Окончание таблицы 11

Аналит	Ион-предшественник, m/z	Ион-продукт, m/z	Время удерживания, мин	Внутренний стандарт
Аминофлюбендазол	256,088	123,023	2,59	Гидроксимебендазол-Д3
Аминомебендазол	238,097	105,033	2,5	
Камбендазол	303,091	261,044	2,62	Фенбендазол-Д3
Фебантел	447,133	383,081	6,42	
Фенбендазол	300,080	268,054	4,60	
Фенбендазол сульфон	332,07	300,043	3,24	Фенбендазол сульфон-Д3
Флюбендазол	314,093	282,067	3,83	Флюбендазол-Д3
Мебендазол	296,103	264,076	3,53	Мебендазол-Д3
Морантел	221,110	164,053	2,39	
Нетобимин	421,084	389,058	3,32	
Нокодазол	302,059	270,033	3,16	
Оксфендазол	316,075	191,068	2,80	Оксфендазол-Д3
Оксибендазол амин	192,113	150,066	2,54	Отсутствует
Оксибендазол	250,118	218,092	2,74	Оксибендазол-Д7
Парбендазол	248,139	216,113	3,49	
Празиквантел	313,191	203,118	5,15	
Пирантел	207,095	150,036	2,28	
Декоквинат	418,258	372,217	9,34	Декоквинат-Д5
Лайдламыцин	777,439	777,439	10,89	Отсутствует
Ласалацид	613,371	377,228	10,98	Отсутствует
Мадурамицин	939,528	629,404	11,32	Отсутствует
Монензин	693,418	675,408	10,75	Отсутствует
Салиномицин	773,481	531,328	9,58	Отсутствует
Семдурамицин	895,502	393,262	10,18	Отсутствует
Рифампицин	823,412	791,386	5,85	Рокситромицин
Рифаксимин	786,359	754,334	6,09	
Тилозин	916,526	772,443	3,47	

Таблица 12 — Параметры воздействия на ионы в режиме ВВСІD с регистрацией отрицательных ионов (список 1)

Аналит	Ион-предшественник, m/z	Ион-продукт, m/z	Время удерживания, мин	Внутренний стандарт
Нифлумовая кислота	281,053	237,066	3,26	Отсутствует
Нитроксинил	288,910	162,010	2,05	Нитроксинил- ¹³ С6
Динитрокарбанилид	301,056	137,037	2,54	Динитрокарбанилид-Д8
Зеараленон	317,138	273,148	3,80	Отсутствует
Зеараленол	319,154	275,164	3,30	Отсутствует
Хлорамфеникол	321,004	194,048	1,15	Хлорамфеникол-Д5
Флорфеникол	355,992	185,027	1,13	
Кетотриклабендазол	326,948	181,988	2,34	Триклабендазол-Д3
Триклабендазол	356,942	341,919	4,12	

Окончание таблицы 12

Аналит	Ион-предшественник, m/z	Ион-продукт, m/z	Время удерживания, мин	Внутренний стандарт
Триклабендазол сульфоксид	372,936	357,914	2,59	Триклабендазол-Д3
Триклабендазол сульфон	388,931	309,947	3,65	
Никлозамид	324,977	289,002	4,68	Толтразурил-Д3
Оксиклозанид	399,867	201,949	4,40	
Диклазурил	404,970	334,970	3,59	
Толтразурил	424,057	424,057	4,38	
Толтразурил сульфон	456,047	456,047	2,76	Рафоксанид- ¹³ С6
Рафоксанид	623,812	623,812	8,33	
Салантел	635,812	635,812	8,11	
Клозантел	660,843	660,843	7,80	Клозантел- ¹³ С6

8.1.5 Контроль чувствительности метода осуществляют введением 10 мм³ матричного градуировочного раствора G₁ (см. 6.2.6) в инжектор хроматографа. Полученное соотношение сигнал/шум для каждого ксенобиотика должно быть не менее 50.

8.2 Построение градуировочной характеристики и проведение измерений

Построение и расчет градуировочной характеристики проводят методом внутреннего стандарта в каждой серии анализов, сформированной из «положительных» проб, с помощью программного обеспечения хромато-масс-спектрометра.

8.2.1 Проводят измерения не менее трех градуировочных растворов, приготовленных по 6.3.5, в порядке возрастания их концентраций.

8.2.2 В целях контроля стабильности градуировочной характеристики вместе с градуировочными растворами проводят дополнительное измерение чистой пробы с добавкой ксенобиотиков на градуировочном уровне G₂.

8.2.3 Вычисление площади пика проводят для молекулярных ионов ксенобиотиков и их внутренних стандартов, полученных в режиме высокого разрешения. Подтверждением наличия ксенобиотиков в анализируемом образце является присутствие иона-фрагмента.

8.2.4 При построении градуировочной характеристики используют линейную регрессию вида $y = a + bx$ (где y является отношением площади пика аналита к площади пика внутреннего стандарта, x — отношением концентраций аналита и внутреннего стандарта), при этом коэффициент корреляции должен быть не менее 0,98.

8.2.5 Построение линейного градуировочного графика и расчет концентрации ксенобиотиков в анализируемых пробах выполняется системой обработки данных в автоматическом режиме.

8.2.6 Анализ выполняют в виде серии измерений, включающей следующие образцы:

- чистую пробу;
- градуировочные растворы (см. 6.3.5);
- экстракты анализируемых проб, приготовленных по 7.2.

8.2.7 В инжектор хроматографа вводят 10 мм³ пробы, подготовленной в соответствии с разделом 7, и проводят измерения в условиях, используемых при установлении градуировочной зависимости.

9 Метрологические характеристики

Установленный в настоящем стандарте метод обеспечивает выполнение измерений содержания ксенобиотиков с относительной расширенной неопределенностью результатов аналитических измерений при коэффициенте охвата $k = 2$ и доверительной вероятности $P = 0,95$, указанной в таблице 13.

Т а б л и ц а 13 — Показатели правильности и прецизионности метода при проведении измерений содержания ксенобиотиков

Ксенобиотик	Диапазон измерений содержания, мкг/кг	Значение относительной расширенной неопределенности, $\pm U_p$, % при коэффициенте охвата $k = 2$	Показатель повторяемости (относительное среднеквадратическое отклонение повторяемости), σ_p , %	Показатель воспроизводимости (относительное стандартное отклонение воспроизводимости), σ_R , %	Предел повторяемости r , % (при $P = 0,95$, $k = 2$)
Тиамулин	От 500 до 2000 включ.	44	24	9	21
	Св. 2000 до 10000 включ.	20	17	6	9
Тилозин; Рифаксимин Рифампицин	От 500 до 2000 включ.	26	10	4	8
	Св. 2000 до 10000 включ.	9	5	2	5
Диметридазол Гидрокси ипронидазол Метронидазол 2-гидроксиметил-1-метил-5-нитро-1имидазол Гидроксиметронидазол Ипронидазол	От 500 до 2000 включ.	30	19	7	9
	Св. 2000 до 10000 включ.	17	11	4	8
Триметоприм	От 500 до 2000 включ.	26	17	6	12
	Св. 2000 до 10000 включ.	14	14	5	7
Кетопрофен Нифлумовая кислота	От 500 до 2000 включ.	44	17	6	21
	Св. 2000 до 10000 включ.	20	23	8	9
Ампициллин	От 500 до 2000 включ.	24	23	8	9
	Св. 2000 до 10000 включ.	11	8	3	11
Доксициклин Тетрациклин Окситетрациклин Хлортетрациклин	От 500 до 2000 включ.	34	25	7	9
	Св. 2000 до 10000 включ.	15	19	5	7
Хлорамфеникол Флорфеникол	От 500 до 2000 включ.	28	14	5	12
	Св. 2000 до 10000 включ.	22	11	4	10
Зеараленон Зеараленол	От 500 до 2000 включ.	36	25	9	17
	Св. 2000 до 10000 включ.	18	14	5	9

Окончание таблицы 13

Ксенобиотик	Диапазон измерений содержания, мкг/кг	Значение относительной расширенной неопределенности, $\pm U_r$, % при коэффициенте охвата $k = 2$	Показатель повторяемости (относительное среднеквадратическое отклонение повторяемости), σ_r , %	Показатель воспроизводимости (относительное стандартное отклонение воспроизводимости), σ_R , %	Предел повторяемости r , % (при $P = 0,95$, $k = 2$)
Тернидазол Клопидол Ронидазол Этопабат Тинидазол Арприноцид Динитрокарбанилид Диклазурил Галофугинон Декоквинат Толтразурил Толтразурил сульфон Ласалоцид Монензин Салиномицин Лайдламицин Семдурамицин Мадурамицин	От 500 до 2000 включ.	34	19	7	11
	От 2000 до 10000 включ.	17	11	4	6
Налидиксовая кислота Оксалиновая кислота Флюмеквин Пипемидовая кислота Норфлоксацин Ципрофлоксацин Ломефлоксацин Данофлоксацин Энрофлоксацин Офлоксацин Марбофлоксацин Сарафлоксацин Дифлоксацин	От 500 до 2000 включ.	30	25	9	14
	Св. 2000 до 10000 включ.	14	14	5	7
Сульфатуанидин Сульфапиридин Сульфадиазин Сульфаметоксазол Сульфатиазол Сульфамеразин Сульфамоксол Сульфасоксазол Сульфаметизол Сульфаметазин Сульфаметокси- пиридазин Сульфонометоксин Сульфалорпиридазин Сульфаетокси- пиридазин Сульфахиноксалин Сульфадиметоксин Сульфадоксин	От 500 до 2000 включ.	32	22	8	11
	Св. 2000 до 10000 включ.	14	11	4	6

10 Обработка результатов измерений

10.1 В соответствии с данными, полученными при анализе градуировочных растворов, проводят количественную обработку хроматограмм с использованием программного обеспечения, получая значения содержания ксенобиотиков в анализируемой пробе.

10.2 За результат измерений принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений пробы, если выполняется условие приемлемости по пункту 5.2.2 ГОСТ ИСО 5725-6.

11 Оформление результатов измерений

Содержание i -го ксенобиотика, мкг/кг, представляют

$$\bar{X}_i \pm 0,01 U_i \bar{X}_i, \text{ при } P = 0,95, \quad (2)$$

где \bar{X}_i — среднеарифметическое значение вычислений двух параллельных измерений содержания i -го ксенобиотика в анализируемой пробе (см. 10.2), мкг/кг;

U_i — значение относительной расширенной неопределенности содержания i -го ксенобиотика для соответствующего диапазона измерений, % (в соответствии с таблицей 13);

$0,01 U_i \bar{X}_i$ — значение расширенной неопределенности в абсолютных единицах, мкг/кг.

За окончательный результат измерений содержания ксенобиотиков принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений, выполненных в условиях повторяемости, округленное до первого десятичного знака и выраженное в микрограммах на килограмм (мкг/кг).

12 Контроль стабильности результатов измерений

Контроль стабильности результатов измерений в пределах лаборатории осуществляют по ГОСТ ИСО 5725-6 с использованием контрольных карт Шухарта.

Приложение А
(обязательное)

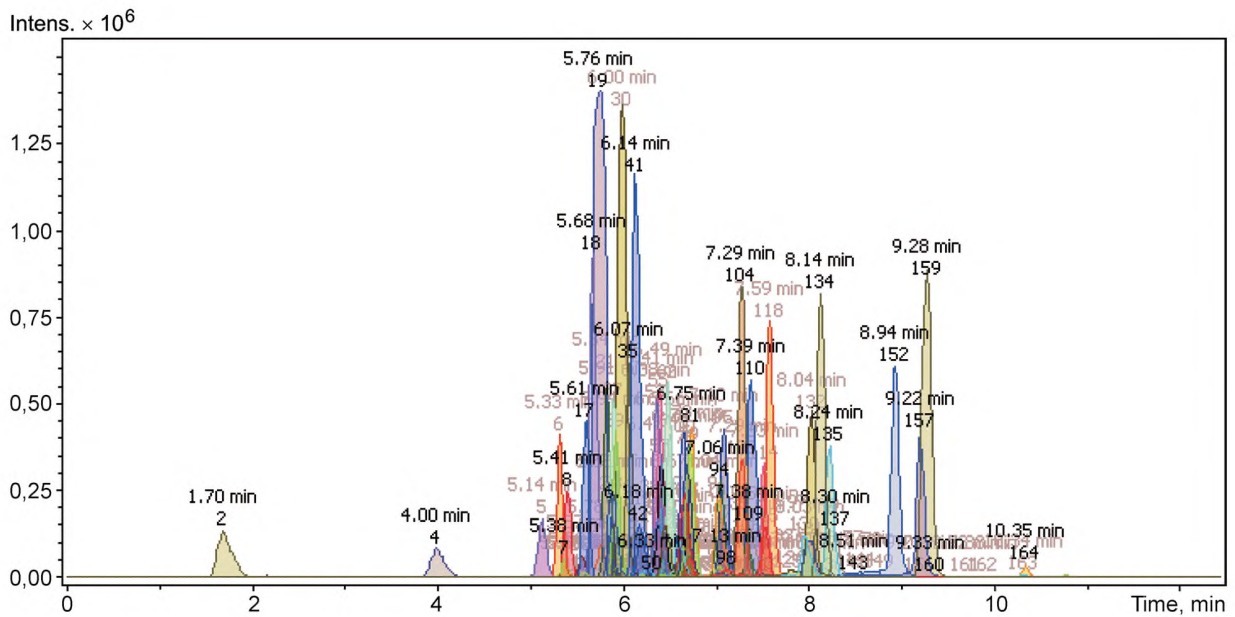


Рисунок А.1 — Масс-хроматограмма разделения веществ в положительном режиме детектирования (список 1)

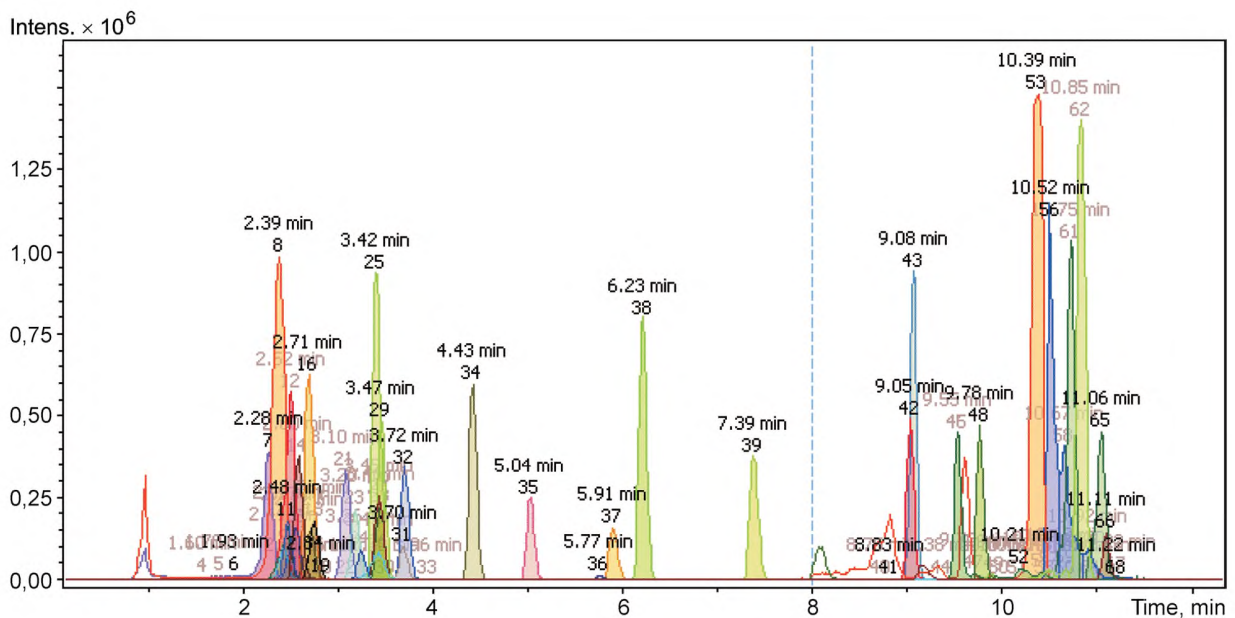


Рисунок А.2 — Масс-хроматограмма разделения веществ в положительном режиме детектирования (список 2)

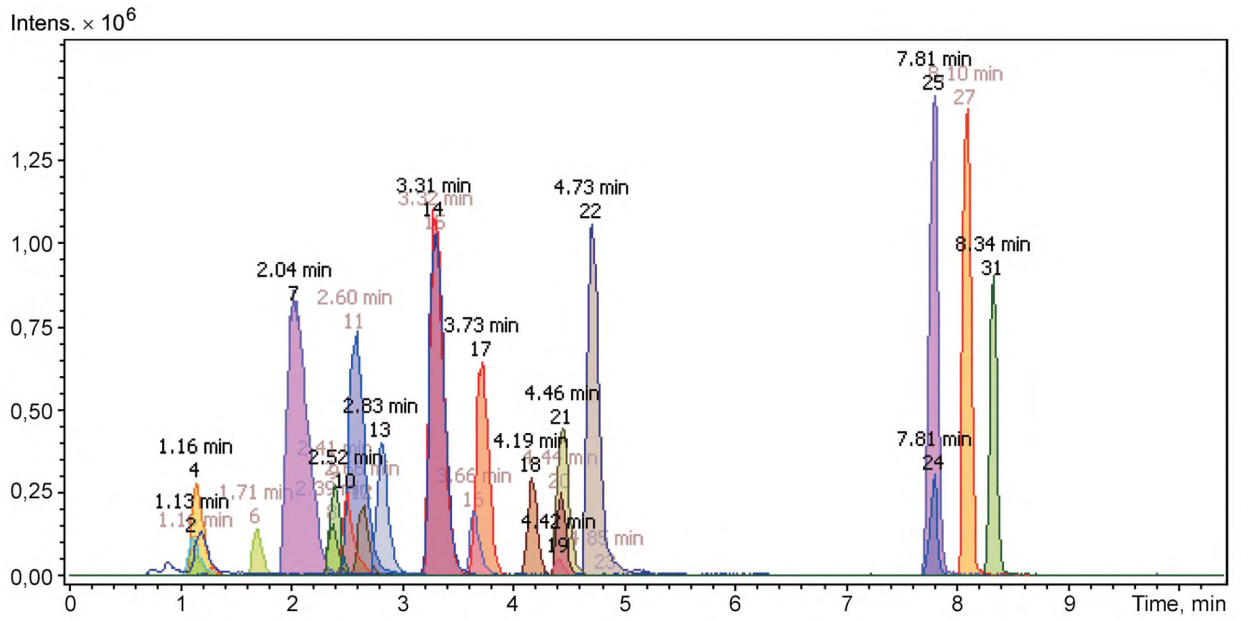


Рисунок А.3 — Масс-хроматограмма разделения веществ в отрицательном режиме детектирования (список 3)

УДК 636.085:636.087:006.354

МКС 65.120

Ключевые слова: корма, комбикорма, комбикормовое сырье, ксенобиотики, метод определения содержания ксенобиотиков с помощью высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием

Редактор *Н.Н. Мигунова*
Технический редактор *В.Н. Прусакова*
Корректор *М.И. Першина*
Компьютерная верстка *А.С. Тыртышного*

Сдано в набор 22.02.2017. Подписано в печать 01.03.2017. Формат 60 × 84 ¹/₈. Гарнитура Ариал.
Усл. печ. л. 2,79. Уч.-изд. л. 2,52. Тираж 31 экз. Зак. 387.

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

Издано и отпечатано во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ», 123995 Москва, Гранатный пер., 4.
www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru