

## 前 言

本标准是对 GB/T 14553—1993《粮食和果质量 有机磷农药的测定 气相色谱法》进行下述内容的修订：

附录中 2.2 制定各谱柱时依据的试剂和材料为 2.2.2 各谱柱及 5.2.2 校准数相表二的上部全

部删去；

- 在第 5 章色谱测定操作步骤中增加了测定条件 B, 采用氮磷检测器和毛细管柱测定条件及图谱；

# 粮食、水果和蔬菜中有机磷农药测定的 气相色谱法

## 1 范围

本标准规定了粮食(大米、小麦、玉米)、水果(苹果、梨、桃等)、蔬菜(黄瓜、大白菜、西红柿等)中速灭磷(mevinphos)、甲拌磷(phorate)、二嗪磷(diazinon)、异稻瘟净(iprobenfos)、甲基对硫磷(parathion-methyl)、杀螟硫磷(fenitrothion)、溴硫磷(bromophos)、水胺硫磷(isocarbophos)、稻丰散(phenthoate)杀扑磷(methidathion)等多组分残留量的测定。

本标准适用于粮食、水果、蔬菜等作物中有机磷农药的残留量的测定。

## 2 规范性引用文件

下列文件中的条款通过本标准的引用而成为本标准的条款。凡是注日期的引用文件,其随后所有的修改单(不包括勘误内容)或修订版均不适用于本标准,然而,鼓励根据本标准达成协议的各方研究是否可使这些文件的最新版本。凡是不注日期的引用文件,其最新版本适用于本标准。

GB/T 5009.20—1996 食品中有机磷农药残留量的测定方法

GB/T 17331—1998 食品中有机磷和氨基甲酸酯类农药多种残留量的测定

NY/T 398 农、畜、水产品污染监测技术规范

## 3 原理

样品中有机磷农药残留量用有机溶剂提取,再经液液分配和凝结净化等步骤除去干扰物,用气相色谱-氮磷检测器(NPD)或火焰光度检测器(FPD)检测,根据色谱峰的保留时间定性,外标法定量。

## 4 试剂与材料

### 4.1 载气和辅助气体

4.1.1 载气:氮气,纯度 $\geq 99.99\%$ 。

4.1.2 燃气:氢气。

4.1.3 助燃气:空气。

### 4.2 配制标准样品和试样分析的试剂和材料

所用试剂除另有规定外均系分析纯。

4.2.3 丙酮( $\text{CH}_3\text{COCH}_3$ ):重蒸。

4.2.4 石油醚,  $60^\circ\text{C}\sim 90^\circ\text{C}$ 沸程,重蒸。

4.2.5 乙酸乙酯( $\text{CH}_3\text{COOC}_2\text{H}_5$ )。

4.2.6 磷酸( $\text{H}_3\text{PO}_4$ ):85%。

4.2.7 氯化铵( $\text{NH}_4\text{Cl}$ )。

4.2.8 氯化钠( $\text{NaCl}$ )。

4.2.9 无水硫酸钠( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ):在  $300^\circ\text{C}$  下烘 4 h 后放入干燥器备用。

4.2.10 助滤剂: Celite545。

4.2.11 凝结液: 20 g 氯化铵和 85% 磷酸 40 mL, 溶于 400 mL 蒸馏水中, 用蒸馏水定容至 2 000 mL, 备用。

## 5 仪器

5.1 旋转蒸发器。

5.2 振荡器。

5.3 万能粉碎机。

5.4 组织捣碎机。

5.6 水浴锅。

5.7 气相色谱仪(带 NPD 检测器或 FPD 检测器)。

## 6 样品

### 6.1 样品性状

6.1.1 样品种类: 粮食、水果和蔬菜。

6.1.2 样品状态: 固体。

6.1.3 样品的稳定性: 在各种样品中的有机磷农药不稳定, 易分解。

### 6.2 样品的采集与贮存方法

#### 6.2.1 样品的采集

按 NY/T 398 采集。

6.2.1.1 粮食: 采取 500 g 具代表性的小麦、稻米、玉米等)样品粉碎过 40 目筛, 混匀备用(装入样品瓶中, 另取 20.0 g 测定含水量)。

6.2.1.2 水果、蔬菜: 取具代表性的新鲜水果和蔬菜的可食部位 1 000 g, 切碎, 装入塑料袋, 供试验用。

#### 6.2.2 样品的保存

粮食、水果和蔬菜样: 在  $-18^\circ\text{C}$  冷冻箱中保存。

## 7 分析步骤

### 7.1 提取及净化

#### 7.1.1 水果、蔬菜样品的提取及 A 法净化

准确称取水果、蔬菜样品 50 g(准确到  $\pm 0.1$  g)于组织捣碎缸中, 加水, 使加入的水量与 50 g 样品中的水分含量之和为 50 mL, 再加 100 mL 丙酮, 捣碎 2 min, 浆液经铺有两层滤纸及一薄层助滤剂的布氏漏斗减压抽滤, 取 100 mL 滤液(相当于三分之一样品), 倒入 500 mL 分液漏斗中, 加入用  $c(\text{KOH}) = 0.5 \text{ mol/L}$  的氢氧化钾( $\text{KOH}$ )溶液调 pH 值为 4.5~5.0 的凝结液 10 mL, 15 min 和 1~2 助滤剂, 振荡

筒行漏斗干燥,收集于 250 mL 平底烧瓶中,加入 0.5 mL 乙酸乙酯,先用旋转蒸发器浓缩至 5 mL,在室温下用氮气或空气吹至近干,用丙酮定容 5 mL,供气相色谱测定。

#### 7.1.2 B 法净化

遵照 GB/T 5009.20—1996 中 6.2 的净化步骤进行。

#### 7.1.3 C 法净化

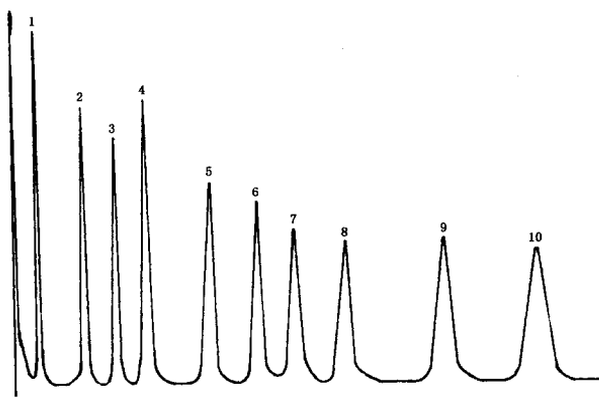
#### 7.1.4 粮食样的提取及净化

准确称取已测含水量粮食样 20 g(准确到 $\pm 0.1$  g),置于 300 mL 具塞锥形瓶中,加水,使加入的水量与 20 g 样品中水分含量之和为 20 mL,摇匀后静置 10 min,加 100 mL 含 20%水分的丙酮,浸泡 6 h

## 7.2 气相色谱测定

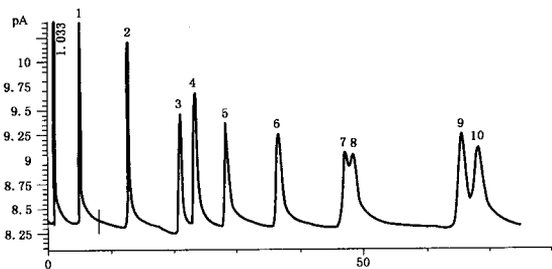
### 7.2.1 测定条件 A

#### 7.2.1.1 柱:



- 1—速灭磷；
- 2—甲拌磷；
- 3—二嗪磷；
- 4—异稻瘟净；
- 5—甲基对硫磷；
- 6—杀螟硫磷；
- 7—水胺硫磷；
- 8—溴硫磷；
- 9—稻丰散；
- 10—杀扑磷。

图 1 采用填充柱 a 和 NPD 检测器



- 1—速灭磷；
- 2—甲拌磷；
- 3—二嗪磷；
- 4—异稻瘟净；
- 5—甲基对硫磷；
- 6—杀螟硫磷；
- 7—水胺硫磷；
- 8—溴硫磷；
- 9—稻丰散；
- 10—杀扑磷。

图 2 采用毛细管柱和 NPD 检测器

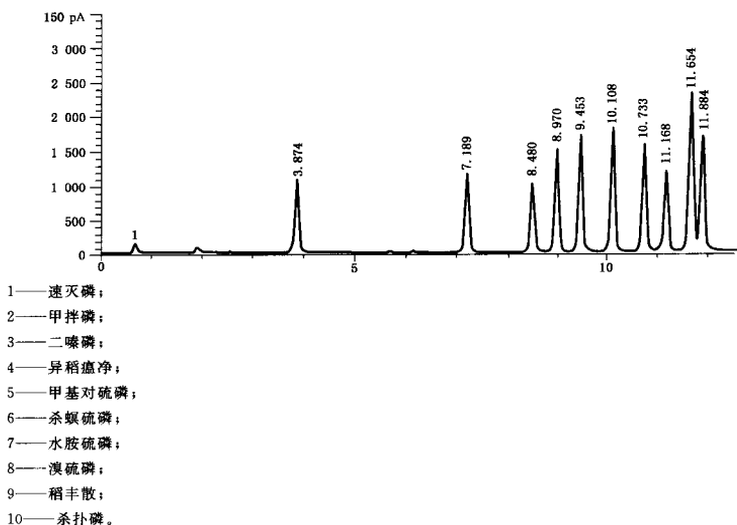


图3 采用毛细管柱和FPD检测器

### 7.2.3.2 定性分析

7.2.3.2.1 组分出峰次序：速灭磷、甲拌磷、二嗪磷、异稻瘟净、甲基对硫磷、杀螟硫磷、水胺硫磷、溴硫磷、稻丰散、杀扑磷。

7.2.3.2.2 检验可能存在的干扰：用5%OV-17的ChromQ, 80目~100目色谱柱测定后，再用5%OV-101的Chromsorb W-HP, 100目~120目色谱柱在相同条件下进行确证检验色谱分析，可确定各有机磷农药的组分及杂质干扰状况。

### 7.2.3.3 定量分析

#### 7.2.3.3.1 色谱峰的测量

吸收1 μL 混合标准溶液注入气相色谱仪，记录色谱峰的保留时间和峰高(或峰面积)。再吸取1 μL

试样，注入气相色谱仪，记录色谱峰的保留时间和峰高(或峰面积)，根据色谱峰的保留时间和峰高(或峰面积)采用外标法定性和定量。

#### 7.2.3.3.2 计算

$$X = \frac{c_u \times V_B \times H_i(S_i) \times V}{V_i \times H_o(S_o) \times m}$$

式中：

X——样本中农药残留量，单位为毫克每千克(mg/kg)；

## 8 结果的表示

### 8.1 定性结果

根据标准样品色谱图中各组分的保留时间来确定被测试样中各有机磷农药的组分名称。

### 8.2 定量结果

#### 8.2.1 含量表示方法

根据计算出的各组分的含量,结果以 mg/kg 表示。

#### 8.2.2 精密度

变异系数(%):2.50%~12.24%。参见表 A.1、表 A.2、表 A.3。

#### 8.2.3 准确度

加标回收率(%):86.4%~96.9%。参见表 A.4。

#### 8.2.4 检测限

最小检出浓度: $0.17 \times 10^{-4}$  mg/kg~ $0.85 \times 10^{-2}$  mg/kg。参见表 A.5。

附 录 A  
(资料性附录)

方法的精密度、准确度和检测限

A.1 方法精密度见表 A.1、表 A.2 和表 A.3。

表 A.1 方法精密度

(稻米样)

农药名称	添加浓度/(mg/kg)	变异系数 CV/(%)		允许差/(%)	
		室内	室间	室内	室间
	0.280 0	5.42	5.72	20.92	11.7

表 A.2 方法精密度

(苹果样)

农药名称	添加浓度/(mg/kg)	变异系数 CV/(%)		允许差/(%)	
		室内	室间	室内	室间

表 A.3 方法精密度

(黄瓜样)

	高位复测 CV(%)	低位复测 CV(%)
--	------------	------------

速灭磷	0.112 0	5.00	5.66	19.30	13.99
	0.011 2	4.85	6.80	18.74	20.18
	0.002 2	5.00	5.00	19.30	13.39
	0.184 0	3.58	5.15	13.80	15.59

A.2 方法准确度见表 A.4。

表 A.4 方法准确度

农药名称	添加浓度/(mg/kg)	准确度(加标回收率)/%
------	--------------	--------------

A.3 方法的最小检测量和最小检测浓度见表 A.5,方法最小检测浓度见式(A.1)。

表 A.5 方法检测限

农药名称	最小检测量/g	最小检测浓度/(mg/kg)	
		水果、蔬菜	粮食
速灭磷	$3.446\ 1 \times 10^{-12}$	$0.172\ 3 \times 10^{-4}$	$0.430\ 8 \times 10^{-3}$
甲拌磷	$3.873\ 6 \times 10^{-12}$	$0.193\ 7 \times 10^{-3}$	$0.484\ 3 \times 10^{-3}$
二嗪磷	$5.661\ 5 \times 10^{-12}$	$0.283\ 1 \times 10^{-3}$	$0.707\ 8 \times 10^{-3}$
异丙磷	$1.09\ 0 \times 10^{-11}$	$0.504\ 2 \times 10^{-3}$	$0.125\ 0 \times 10^{-2}$