
МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ
(МГС)

INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION
(ISC)

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ
СТАНДАРТ

ГОСТ
32015—
2012

ПРОДУКТЫ ПИЩЕВЫЕ, КОРМА, ПРОДОВОЛЬСТВЕННОЕ СЫРЬЕ

**Метод определения содержания
анаболических стероидов и производных стирьбена
с помощью газовой хроматографии
с масс-спектрометрическим детектором**

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2020

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 ПОДГОТОВЛЕН Федеральным государственным бюджетным учреждением «Всероссийский государственный Центр качества и стандартизации лекарственных средств для животных и кормов» (ФГБУ «ВГНКИ»), Федеральным государственным учреждением «Центральная научно-методическая ветеринарная лаборатория» (ФГУ «ЦНМВЛ»)

2 ВНЕСЕН Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от 3 декабря 2012 г. № 54-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
Казахстан	KZ	Госстандарт Республики Казахстан
Киргизия	KG	Кыргызстандарт
Россия	RU	Росстандарт
Таджикистан	TJ	Таджикстандарт
Узбекистан	UZ	Узстандарт

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 27 июня 2013 г. № 240-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 32015—2012 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 июля 2014 г.

5 Настоящий стандарт подготовлен на основе применения ГОСТ Р 54035—2010¹⁾

6 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

7 ИЗДАНИЕ (май 2020 г.) с Поправкой (ИУС 1—2020)

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»

¹⁾ Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 27 июня 2013 г. № 240-ст ГОСТ Р 54035—2010 отменен с 15 февраля 2015 г.



Содержание

1 Область применения	1
2 Нормативные ссылки	1
3 Сущность метода	2
4 Средства измерений, вспомогательное оборудование, реактивы и материалы	2
5 Условия выполнения измерений и требования безопасности	4
6 Подготовка к проведению измерений	4
7 Порядок выполнения измерений	8
8 Обработка результатов ГХ-МС-анализа	11
9 Метрологические характеристики	13
10 Оформление результатов измерений	13
11 Контроль точности измерений	13
Библиография	15

ПРОДУКТЫ ПИЩЕВЫЕ, КОРМА, ПРОДОВОЛЬСТВЕННОЕ СЫРЬЕ

Метод определения содержания анаболических стероидов и производных стибена с помощью газовой хроматографии с масс-спектрометрическим детектором

Food products, feeds, food raw materials. Method of determination of anabolic steroids and stiben derivatives by gas chromatography using mass spectrometry

Дата введения — 2014—07—01

1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на продукты пищевые, корма, продовольственное сырье и устанавливает метод газовой хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием для идентификации и количественного определения анаболических стероидов и производных стибена.

Диапазон измерений от 0,1 до 100,0 мкг/кг.

Метод может быть использован для идентификации и количественного определения анаболических стероидов и производных стибена в физиологических жидкостях и органах животных.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие межгосударственные стандарты:

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

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

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

ГОСТ 12.2.085 Арматура трубопроводная. Клапаны предохранительные. Выбор и расчет пропускной способности

ГОСТ 61 Реактивы. Кислота уксусная. Технические условия

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

ГОСТ 2603 Реактивы. Ацетон. Технические условия

ГОСТ 3118 Реактивы. Кислота соляная. Технические условия

ГОСТ 4166 Реактивы. Натрий сернокислый. Технические условия

ГОСТ 6995 Реактивы. Метанол-яд. Технические условия

ГОСТ 13496.0 Комбикорма, комбикормовое сырье. Методы отбора проб

ГОСТ 13647 Реактивы. Пиридин. Технические условия

ГОСТ 13867 Продукты химические. Обозначение чистоты

ГОСТ 24104¹⁾ Весы лабораторные. Общие технические требования

ГОСТ 24363 Реактивы. Калия гидроокись. Технические условия

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

¹⁾ В Российской Федерации действует ГОСТ Р 53228—2008.

Примечание — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов и классификаторов на официальном интернет-сайте Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации (www.eurasia.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 Сущность метода

Идентификацию и количественное определение анаболических стероидов и производных стибена проводят методом газовой хроматографии с масс-спектрометрическим детектором (ГХ-МС) с использованием аналитических стандартов анаболических веществ с учетом критериев идентификации.

Количественное определение анаболических стероидов и производных стибена проводят методом внутреннего стандарта по площади пика идентифицированных соединений относительно градуировочной зависимости, полученной при анализе градуировочных растворов в аналогичных условиях.

4 Средства измерений, вспомогательное оборудование, реактивы и материалы

4.1 При определении содержания анаболических стероидов и производных стибена применяют следующие средства измерений и вспомогательное оборудование:

- хромато-масс-спектрометр, позволяющий проводить измерения в диапазоне масс от 45 до 650 атомных единиц массы (а. е. м.), с разрешением по шкале масс не более 1,0 а. е. м. и чувствительностью в режиме ионизации электронным ударом: при инъекции в колонку 2 пг гексахлорбензола (сканирование в диапазоне от 45 до 350 а. е. м. за 1 с) отношение «сигнал/шум» на молекулярном ионе с m/z 284 не менее 10/1;

- колонку кварцевую капиллярную 30 м × 0,25 мм × 0,25 мкм с индексом полярности неподвижной жидкой фазы от пяти до 30;

- компьютер с установленным программным обеспечением для управления хромато-масс-спектрометром и обработки результатов измерений;

- автосамплер для газового хроматографа;

- бинарный жидкостный хроматограф со спектрофотометрическим детектором;

- ВЭЖХ (высокоэффективная жидкостная хроматография) колонка C18 250 мм × 4,6 мм × 5 мкм;

- ВЭЖХ предколонка C18 10 мм × 4,6 мм × 5 мкм;

- пипетки одноканальные переменного объема 10—100 мм³, 40—200 мм³, 200—1000 мм³, 1—5 см³ с допустимой относительной погрешностью дозирования по метанолу не более 2 % (Transferpettor Brand, Германия)¹⁾;

- весы класса точности I и класса точности II с дискретностью отсчета $d = 0,1$ мг, поверочным делением $e = 10 d$ по ГОСТ 24104;

- модуль термостатируемый нагревательный с системой отдувки растворителей инертным газом и максимальной температурой термостатирования 250 °С;

- измельчитель-гомогенизатор лабораторный;

- испаритель ротационный со скоростью вращения от 20 до 280 об/мин и температурным диапазоном нагревательной бани от 30 °С до 100 °С;

- центрифугу лабораторную рефрижераторную со скоростью вращения ротора не менее 3500 об/с и диапазоном рабочих температур от минус 10 °С до 25 °С, с адаптерами для пробирок вместимостью 15, 50 см³ и микроцентрифужных пробирок вместимостью 1,5 см³;

- картриджи для твердофазной экстракции объемом не менее 12 см³, заполненные обращенно-фазным сорбентом C18 с диаметром частиц не более 50 мкм;

- устройство вакуумное для твердофазной экстракции;

¹⁾ Указанные материалы являются рекомендуемыми к применению. Эта информация приведена для удобства пользователей настоящего стандарта.

- флаконы стеклянные вместимостью 4 см³ с закручивающимися крышками и тефлоновыми прокладками;
 - флаконы стеклянные вместимостью 40 см³ с закручивающимися крышками и тефлоновыми прокладками;
 - флаконы стеклянные вместимостью 2 см³ с закручивающимися тефлоновыми прокладками и вставками объемом 100 мм³;
 - колбы мерные стеклянные 2—10—2 по ГОСТ 1770;
 - колбы мерные стеклянные 2—100—2 по ГОСТ 1770;
 - колбы мерные стеклянные 2—1000—2 по ГОСТ 1770;
 - колбы круглодонные К-1—100—14/23 ТС по ГОСТ 25336;
 - баню ультразвуковую с рабочей частотой не менее 20 кГц и объемом не менее 1 дм³;
 - рН-метр с набором электродов с пределами абсолютной погрешности измерений $\pm 0,01$ pH.
- Допускается применение других средств измерений и вспомогательного оборудования с метрологическими и техническими характеристиками не ниже указанных.

(Поправка)

4.2 При выполнении измерений применяют следующие реактивы и материалы:

- гелий газообразный марки «60»;
- фермент протеолитический Subtilisine A (Sigma, Германия, № P-5380)¹⁾;
- уксусную кислоту по ГОСТ 61, х. ч.;
- соляную кислоту по ГОСТ 3118, х. ч.;
- натрий уксуснокислый, х. ч.;
- эфир метил-трет-бутиловый для хроматографии;
- воду деионизованную;
- *N*-метил-*N*-триметилсилил-трифторацетамид (МСТФА) (Sigma, Германия, № M-7891)¹⁾;
- триметилхлорсилан (ТМХС) (Aldrich, Германия, № 19,552-9)¹⁾;
- дитиозитритол (ДТЭ), х. ч.;
- пиридин по ГОСТ 13647;
- *N,N*-бис-триметилсилилтрифторацетамид (БСТФА) (Sigma, Германия, № T-5634)¹⁾;
- триметилхлорсилан (ТМХС) (Sigma, Германия, № T-4252)¹⁾;
- пентафторпропионовый ангидрид, х. ч.;
- метоксиламин гидрохлорид ангидрид (Aldrich, Германия, № 22,690-4)¹⁾;
- *n*-Гексан, х. ч.;
- калия гидроокись по ГОСТ 24363, х. ч.;
- метанол-яд по ГОСТ 6995;
- этанол абсолютный, х. ч.;
- изоктан, х. ч.;
- кальций хлористый двухводный, х. ч.;
- ацетон по ГОСТ 2603, х. ч.;
- сорбент С18 40 мкм (Varian, США, № 12213012)¹⁾;
- сок пищеварительный Helix pomatia (Merck, Германия, № 1.04114)¹⁾;
- натрий сернокислый по ГОСТ 4166, х. ч.;
- ацетонитрил, ч. д. а.;
- трис(гидроксиметил)-аминометан, х. ч.

Все реактивы должны относиться к подгруппе чистоты 2 х. ч. или 3 ч. д. а. по ГОСТ 13867.

4.3 Для определения содержания анаболических стероидов и производных стибена применяют следующие стандартные образцы:

- диэтилстильбэстрол-д6 с содержанием основного вещества не менее 99,0 % (RIKILT²⁾, BRS 01)¹⁾;
- диенестрол-д2 с содержанием основного вещества не менее 99,0 % (RIKILT, BRS 02)¹⁾;
- гексестрол-д4 с содержанием основного вещества не менее 98,0 % (RIKILT, BRS 03)¹⁾;
- нортестостерон-д3 с содержанием основного вещества не менее 98,0 % (RIKILT, BRS 04)¹⁾;
- метилтестостерон-д3 с содержанием основного вещества не менее 98,0 % (RIKILT, BRS 05)¹⁾;
- 17 β -Эстрадиол-д3 с содержанием основного вещества не менее 98,0 % (RIKILT, BRS 54)¹⁾;

¹⁾ Указанные реактивы и стандартные образцы являются рекомендуемыми к применению. Эта информация приведена для удобства пользователей настоящего стандарта.

²⁾ Институт пищевой безопасности, расположенный в Нидерландах.

- 17 β -Тестостерон-d2 с содержанием основного вещества не менее 98,0 % (RIKILT, BRS 55);
- 17 α -Нортестостерон с содержанием основного вещества не менее 99,0 % (RIKILT, BRS 56)¹⁾;
- 17 α -Тренболон с содержанием основного вещества не менее 99,0 % (RIKILT, BRS 57)¹⁾;
- 17 β -Тренболон с содержанием основного вещества не менее 99,0 % (RIKILT, BRS 58)¹⁾;
- 17 β -Тренболон-d2 с содержанием основного вещества не менее 99,0 % (RIKILT, BRS 59)¹⁾;
- 17 β -Тренболон-d3 с содержанием основного вещества не менее 99,0 % (RIKILT, BRS 72)¹⁾;
- 17-Метилтестостерон с содержанием основного вещества не менее 98,0 % (Acros, 225730050)¹⁾;
- 17 α -Этинилэстрадиол с содержанием основного вещества не менее 98,0 % (Sigma, E-4876)¹⁾;
- β -Эстрадиол с содержанием основного вещества не менее 98,0 % (Sigma, E-8875)¹⁾;
- 17 β -Тестостерон с содержанием основного вещества не менее 99,0 % (Acros, 164410050)¹⁾;
- прогестерон с содержанием основного вещества не менее 99,0 % (Sigma, P-0130)¹⁾;
- 19-Нортестостерон с содержанием основного вещества не менее 99,0 % (Fluka, 74640)¹⁾;
- диенэстрол с содержанием основного вещества не менее 98,0 % (Sigma, D-3253)¹⁾;
- гексэстрол с содержанием основного вещества не менее 99,0 % (Sigma, H-7753)¹⁾;
- диэтилстильбэстрол с содержанием основного вещества не менее 99,0 % (Sigma, D-4628)¹⁾;
- стандартные образцы с аттестованным содержанием анаболических веществ¹⁾;
- 1) лиофилизованная моча с аттестованным содержанием диэтилстильбэстрола (IRMM²⁾, BCR-411);
- 2) лиофилизованное мясо с аттестованным содержанием диэтилстильбэстрола (IRMM, BCR-411);
- 3) лиофилизованная печень с аттестованным содержанием 17 α -Тренболона (IRMM, BCR-474/475).

5 Условия выполнения измерений и требования безопасности

5.1 Используемые в работе реактивы относятся к веществам 1-го и 2-го класса 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.

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

5.3 Операции по приготовлению и дозированию градуировочных растворов в процессе подготовки проб следует проводить под тягой в вытяжном шкафу.

5.4 При проведении испытаний следует соблюдать ГОСТ 12.2.085 и правила устройства и безопасной эксплуатации сосудов, работающих под давлением, действующие на территории государства, принявшего стандарт.

5.5 При выполнении измерений на хромато-масс-спектрометре следует соблюдать правила электробезопасности в соответствии с ГОСТ 12.1.019 и инструкцией по эксплуатации прибора.

5.6 К выполнению измерений методом газовой хроматографии допускаются лица, владеющие техникой ГХ-МС и изучившие инструкции по эксплуатации применяемой аппаратуры.

5.7 При определении анаболических стероидов и производных стильбена в лаборатории 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 $\pm$ 20) В;
- частота тока в электросети — от 49 до 51 Гц;
- относительная влажность воздуха — от 40 % до 80 %.

5.8 Хроматографические измерения проводят в условиях, указанных в инструкции по эксплуатации соответствующего прибора.

6 Подготовка к проведению измерений

6.1 Отбор проб

6.1.1 Отбор проб мяса и мясных продуктов, включая мясо и продукты из мяса птицы, проводят в соответствии с [1].

¹⁾ Указанные реактивы и стандартные образцы являются рекомендуемыми к применению. Эта информация приведена для удобства пользователей настоящего стандарта.

²⁾ Институт референтных материалов и измерений, расположенный в Бельгии.

6.1.2 Объем отбираемых образцов мочи должен быть не менее 40 см³.

Объем отбираемых образцов желчи должен быть не менее 30 см³.

Отобранные образцы мочи и желчи при отсутствии возможности исследования в день отбора замораживают при температуре минус 20 °С до проведения исследования.

6.1.3 Отбор проб кормов — по ГОСТ 13496.0.

6.2 Подготовка хромато-масс-спектрометра к выполнению измерений

Подготовку хромато-масс-спектрометра к работе осуществляют в соответствии с техническим руководством по эксплуатации прибора.

6.3 Приготовление растворов

6.3.1 Приготовление трис-буфера молярной концентрации 0,1 моль/дм³ и pH 9,5

В мерную колбу вместимостью 1000 см³ вносят 12,1 г трис(гидроксиметил)-амино-метана и 7,3 г кальция хлористого двухводного, растворяют в 800 см³ деионизованной воды, измеряют pH, доводят значение pH до (9,5 ± 0,1) соляной кислотой молярной концентрации 1 моль/дм³ (6.3.7) и доводят объем до метки деионизованной водой.

Срок хранения при температуре от 2 °С до 4 °С — не более 1 мес.

6.3.2 Приготовление щелочного раствора для гидролиза

В мерную колбу вместимостью 100 см³ вносят 5,6 г гидроксида калия, растворяют в 80 см³ метанола и доводят объем до метки метанолом.

Срок хранения при температуре от 2 °С до 4 °С — не более 1 нед.

6.3.3 Приготовление ацетатного буферного раствора молярной концентрации 0,2 моль/дм³

В мерную колбу вместимостью 1000 см³ вносят 16,4 г натрия уксуснокислого, растворяют в 900 см³ деионизованной воды, измеряют pH, доводят значение pH до (5,2 ± 0,1) концентрированной уксусной кислотой и доводят объем до метки деионизованной водой.

Срок хранения при температуре от 2 °С до 4 °С — не более 1 мес.

6.3.4 Приготовление «кислого» буферного раствора

Для приготовления «кислого» буферного раствора смешивают 1,7 см³ соляной кислоты с 98,3 см³ ацетатного буферного раствора (6.3.3) в мерной колбе вместимостью 100 см³.

Срок хранения при температуре от 2 °С до 4 °С — не более 1 нед.

6.3.5 Приготовление раствора для дериватизации

Для приготовления раствора МСТФА/ТМИС/ДТЭ смешивают 1000 мм³ МСТФА и 5 мм³ ТМИС во флаконе вместимостью 2 см³, добавляют к полученному раствору 2 мг ДТЭ.

Срок хранения при температуре от 2 °С до 4 °С — не более 1 нед.

6.3.6 Приготовление 2%-ного раствора метоксиламин гидрохлорида в сухом пиридине

Для приготовления раствора 0,04 г метоксиламин гидрохлорида вносят во флакон вместимостью 4 см³ и приливают 2 см³ пиридина.

Срок хранения при комнатной температуре в вытяжном шкафу — не более 1 нед.

6.3.7 Приготовление раствора соляной кислоты молярной концентрации 1 моль/дм³

В мерную колбу вместимостью 1000 см³ приливают 500 см³ деионизованной воды, вносят 81 см³ концентрированной соляной кислоты и доводят объем до метки деионизованной водой.

Срок хранения при комнатной температуре — не более 1 мес.

6.3.8 Приготовление растворов внутреннего стандарта

В мерную колбу вместимостью 100 см³ вносят 1 мг стандартного образца дейтерированных производных, приливают 80 см³ этанола, перемешивают и помещают раствор на 1 мин на ультразвуковую баню, затем доводят объем до метки этанолом. В мерную колбу вместимостью 10 см³ пипеточным дозатором вносят 0,1 см³ приготовленного раствора и доводят объем до метки этанолом.

Массовая концентрация раствора внутреннего стандарта составляет 0,1 мкг/см³.

6.3.9 Приготовление стандартного раствора C₀ анаболических стероидов и производных стибена

В мерную колбу вместимостью 100 см³ вносят 10 мг стандартного образца, приливают 80 см³ этанола, перемешивают и помещают раствор на 1 мин на ультразвуковую баню, затем доводят объем до метки этанолом.

Массовая концентрация каждого соединения в растворе C₀ составляет 0,1 мг/см³.

Срок хранения при температуре не выше минус 18 °С — не более 12 мес.

6.3.10 Приготовление стандартного раствора C_1 анаболических стероидов и производных стиблена

В мерную колбу вместимостью 10 см³ пипеточным дозатором вносят 0,1 см³ стандартного раствора C_0 (6.3.9) и доводят объем до метки этанолом.

Массовая концентрация каждого соединения в растворе C_1 составляет 1000 нг/см³.

Срок хранения при температуре от 2 °С до 4 °С — не более 4 мес.

6.3.11 Приготовление стандартного раствора C_2 анаболических стероидов и производных стиблена

В мерную колбу вместимостью 10 см³ пипеточным дозатором вносят 1 см³ стандартного раствора C_1 (6.3.10) и доводят объем до метки этанолом.

Массовая концентрация каждого соединения в растворе C_2 составляет 100 нг/см³.

Срок хранения при температуре от 2 °С до 4 °С — не более 4 мес.

6.3.12 Приготовление стандартного раствора C_3 анаболических стероидов и производных стиблена

В мерную колбу вместимостью 10 см³ пипеточным дозатором вносят 1 см³ стандартного раствора C_2 (6.3.11) и доводят объем до метки этанолом.

Массовая концентрация каждого соединения в растворе C_3 составляет 10 нг/см³.

Срок хранения при температуре от 2 °С до 4 °С — не более 4 мес.

6.3.13 Приготовление стандартного раствора C_4 анаболических стероидов и производных стиблена

В мерную колбу вместимостью 10 см³ пипеточным дозатором вносят 5 см³ стандартного раствора C_3 (6.3.12) и доводят объем до метки этанолом.

Массовая концентрация каждого соединения в растворе C_4 составляет 5 нг/см³.

Срок хранения при температуре от 2 °С до 4 °С — не более 4 мес.

6.3.14 Приготовление градуировочных растворов анаболических стероидов и производных стиблена

Для приготовления градуировочного раствора массовой концентрации 0,1 нг/см³ к сухому остатку после упаривания чистой пробы исследуемого типа матриц вносят 0,02 см³ стандартного раствора C_4 (6.3.13), приливают 0,1 см³ раствора каждого внутреннего стандарта (6.3.8). Затем пипеточным дозатором вносят 0,88 см³ этанола, переносят на шейкер и гомогенизируют. Затем помещают на центрифугу и центрифугуют при 15 000 об/мин в течение 10 мин при температуре 10 °С.

Для приготовления градуировочного раствора массовой концентрации 0,5 нг/см³ используют стандартный раствор C_4 (6.3.13).

Для приготовления градуировочного раствора массовой концентрации 1 нг/см³ используют стандартный раствор C_3 (6.3.12).

Для приготовления градуировочного раствора массовой концентрации 10 нг/см³ используют стандартный раствор C_2 (6.3.11).

Для приготовления градуировочного раствора массовой концентрации 100 нг/см³ используют стандартный раствор C_1 (6.3.10).

К сухому остатку после упаривания чистой пробы исследуемого типа матриц вносят 0,1 см³ соответствующего стандартного раствора, приливают 0,1 см³ раствора внутреннего стандарта (6.3.8). Затем пипеточным дозатором вносят 0,8 см³ этанола, переносят на шейкер и гомогенизируют. Затем помещают на центрифугу и центрифугуют при 15 000 об/мин в течение 10 мин при температуре 10 °С.

Приготовленные градуировочные растворы и растворы внутренних стандартов хранят в морозильнике при температуре не выше минус 20 °С. Перед применением растворы выдерживают при комнатной температуре в темном месте не менее 30 мин.

6.4 Подготовка газового хроматографа к выполнению измерений

6.4.1 Подготовка газового хроматографа к работе осуществляют в соответствии с техническим руководством по эксплуатации прибора. Для получения градуировочных характеристик устанавливают параметры газового хроматографа в соответствии с 6.5.1.

6.4.2 Для получения градуировочных данных используют градуировочные растворы анаболических стероидов и производных стиблена и растворы их дейтерированных производных в соответствии с таблицей 1, внесенные в заведомо чистые образцы исследуемого типа матриц (градуировочные растворы анаболических стероидов, производных стиблена и их дейтерированные производные вносят в матрицу перед этапом дериватизации). В качестве внутреннего стандарта используют дейтерированные

производные определяемых соединений. Для каждого анаболического стероида и производного стибена используют соответствующее дейтерированное производное.

Таблица 1 — Массовая концентрация анаболических стероидов и производных стибена в градуировочных растворах

Наименование анаболического стероида и производного стильбена	Градуировочный уровень				
	№ 1	№ 2	№ 3	№ 4	№ 5
	Массовая концентрация, нг/см ³				
Нативные анаболические стероиды и производные стильбена					
17α-Нортестостерон	0,1	0,5	1	10	100
17β-Нортестостерон	0,1	0,5	1	10	100
17α-Тренболон	0,1	0,5	1	10	100
17β-Тренболон	0,1	0,5	1	10	100
α-Эстрадиол	0,1	0,5	1	10	100
β-Эстрадиол	0,1	0,5	1	10	100
17α-Этинилэстрадиол	0,1	0,5	1	10	100
17-Метилтестостерон	0,1	0,5	1	10	100
17α-Тестостерон	0,1	0,5	1	10	100
17β-Тестостерон	0,1	0,5	1	10	100
Диенэстрол	0,1	0,5	1	10	100
Гексестрол	0,1	0,5	1	10	100
Диэтилстильбэстрол	0,1	0,5	1	10	100
Прогестерон	0,1	0,5	1	10	100
Изотопно-меченные анаболические стероиды и производные стильбена/внутренний стандарт					
Нортестостерон-d3	10	10	10	10	10
17β-Тренболон-d3	10	10	10	10	10
17β-Эстрадиол-d3	10	10	10	10	10
17β-Тестостерон-d2	10	10	10	10	10
Метилтестостерон-d3	10	10	10	10	10
Диенэстрол-d2	10	10	10	10	10
Гексестрол-d4	10	10	10	10	10
Диэтилстильбэстрол-d6	10	10	10	10	10

6.4.3 При установлении градуировочной характеристики следует использовать не менее трех уровней массовых концентраций градуировочных растворов в диапазоне массы определяемого анализа от 1 до 100 нг. В инжектор хроматографа вводят не менее двух раз каждый градуировочный раствор.

С помощью компьютерной системы обработки данных устанавливают градуировочную зависимость для площади пика методом внутреннего стандарта для каждого анализа по формуле

$$k_i = \frac{S_i M_{is}}{S_{is} M_i}, \quad (1)$$

где k_i — коэффициент отклика для i -го анализа;

S_i — площадь пика i -го анализа в градуировочном растворе;

S_{is} — площадь пика внутреннего стандарта в градуировочном растворе;

M_i — массовая концентрация i -го аналита в градуировочном растворе, нг/см^3 ;

M_{is} — массовая концентрация внутреннего стандарта в градуировочном растворе, нг/см^3 .

Проверяют приемлемость полученных значений коэффициента отклика k_i для каждого аналита анализируемых градуировочных уровней, используя неравенство

$$\frac{K_i^{\max} - K_i^{\min}}{\bar{K}_i} 100 \leq d_i, \quad (2)$$

где $K_i^{\max}$ — максимальное значение i -го коэффициента отклика;

$K_i^{\min}$ — минимальное значение i -го коэффициента отклика;

$\bar{K}_i$ — среднее значение i -го коэффициента отклика;

d_i — относительная разность коэффициентов отклика.

Значения d_i (при $P = 0,95$) не должны превышать: 5 % ($n = 3$) или 4 % ($n = 2$); n — число параллельных определений i -го коэффициента отклика для каждого градуировочного уровня.

6.4.4 При отсутствии дейтерированных производных анаболических стероидов и производных стилибена используют метод абсолютной градуировки. Образцы для градуировки готовят по 6.4.2, за исключением введения раствора дейтерированных производных.

6.4.5 Расчеты коэффициента отклика и площади пика выполняют с помощью системы обработки данных в автоматическом режиме.

6.4.6 Градуировочную характеристику считают приемлемой, если рассчитанное программным обеспечением значение квадрата коэффициента корреляции для каждого аналита $\geq 0,98$, а значение «Ассигасы» для каждой точки градуировочной кривой находится в диапазоне 80 % — 120 %.

6.4.7 Построение новой градуировочной кривой проводят после каждого включения газового хроматографа (остановка работы для сервисного обслуживания или текущей профилактики).

6.5 Условия хроматографических измерений

6.5.1 Газовый хроматограф с масс-спектрометрическим детектором включают в соответствии с руководством (инструкцией) по эксплуатации и устанавливают параметры, рекомендуемые изготовителем капиллярных колонок. Например, для кварцевой капиллярной колонки $30 \text{ м} \times 0,25 \text{ мм} \times 0,25 \text{ мкм}$ применяют следующие хроматографические условия:

- газ-носитель — гелий;
- скорость потока газа носителя $1 \text{ см}^3/\text{мин}$;
- температура инжектора $280 \text{ }^\circ\text{C}$;
- инжектор в режиме без деления потока;
- температурная программа колонки:
- начальная температура $100 \text{ }^\circ\text{C}$ в течение $0,5 \text{ мин}$;
- программируемый нагрев от $100 \text{ }^\circ\text{C}$ до $290 \text{ }^\circ\text{C}$ со скоростью $8,0 \text{ }^\circ\text{C}/\text{мин}$;
- изотерма при $290 \text{ }^\circ\text{C}$ до 40 мин ;
- время анализа 40 мин ;
- объем пробы от 1 до 5 мм^3 .

Допускается использование других хроматографических условий, обеспечивающих разделение компонентов пробы.

6.5.2 Градуировку и настройку масс-спектрометрического детектора в режиме электронной ионизации и tandemной масс-спектрометрии проводят согласно инструкции по эксплуатации прибора.

7 Порядок выполнения измерений

7.1 Обработка проб органов, тканей, мочи, желчи животных и кормов

7.1.1 100 г мышечной ткани, предварительно очищенной от грубой соединительной ткани, измельчают на гомогенизаторе и взвешивают на лабораторных весах по $5,0 \text{ г}$ гомогенизированной пробы в двух флаконах вместимостью по 40 см^3 . Во флаконы добавляют 15 см^3 трис-буфера (6.3.1), 5 мг протеолитического фермента и пипеточным дозатором вносят по 50 мм^3 раствора дейтерированных стандартных образцов массовой концентрации 10 нг/см^3 .

Флаконы закрывают крышкой с тефлоновой прокладкой и помещают на нагревательный модуль с магнитной мешалкой при температуре $55 \text{ }^\circ\text{C}$ на 3 ч . Затем флаконы с образцами охлаждают

до комнатной температуры и приливают 2 см³ соляной кислоты. Гидролизат экстрагируют два раза по 15 см³ метил-трет-бутиловым эфиром, собирая эфирные фракции в отдельный флакон. При неполном отделении метил-трет-бутилового эфира флаконы с образцами помещают на центрифугу и центрифугируют при 3000 об/мин в течение 3 мин. Объединенные эфирные экстракты упаривают на ротационном испарителе досуха. Сухой остаток растворяют в 4 см³ метанола, затем приливают 1 см³ деионизованной воды и обезжиривают два раза по 3 см³ н-Гексаном. Водно-метанольную фракцию очищают методом твердофазной экстракции (ТФЭ), а затем методом ВЭЖХ.

Если интересующие компоненты представлены в виде эфиров (например, гестагены или ацетат тренболон), дополнительно проводят их щелочной гидролиз. Для этого сухой остаток растворяют в 0,2 см³ щелочного раствора для гидролиза (6.3.2) и помещают на нагревательный модуль при температуре 37 °С на 30 мин. Гидролиз останавливают добавлением 1 см³ «кислого» буферного раствора (6.3.4) и обезжиривают два раза по 3 см³ н-Гексаном.

7.1.2 Пробу печени или почек измельчают на гомогенизаторе и взвешивают на лабораторных весах по 5,0 г гомогенизированной пробы в двух флаконах вместимостью по 40 см³. Во флаконы добавляют по 15 см³ ацетатного буферного раствора (6.3.3) и 50 мм³ пищеварительного сока *Helix pomatia*. Пипеточным дозатором вносят по 50 мм³ раствора дейтерированных стандартных образцов массовой концентрации 10 нг/см³ и ставят флаконы на нагревательный модуль при температуре 37 °С на 15 ч для ферментативного гидролиза конъюгатов стероидов. После гидролиза флаконы с образцами охлаждают до комнатной температуры, добавляют 2 см³ соляной кислоты и экстрагируют два раза по 15 см³ метил-трет-бутиловым эфиром. При неполном отделении метил-трет-бутилового эфира флаконы с образцами помещают на центрифугу и центрифугируют при 3000 об/мин в течение 3 мин. Объединенные эфирные экстракты переносят в круглодонную колбу и упаривают на ротационном испарителе досуха. Сухой остаток растворяют в 4 см³ метанола, затем приливают 1 см³ деионизованной воды и обезжиривают два раза по 3 см³ н-Гексаном. Водно-метанольную фракцию очищают методом ТФЭ (7.2), а затем методом ВЭЖХ (7.3).

7.1.3 Во флакон вносят 10 см³ мочи, 10 см³ ацетатного буферного раствора (6.3.3) и 100 мм³ пищеварительного сока *Helix pomatia*. Пипеточным дозатором вносят 50 мм³ раствора дейтерированных стандартных образцов массовой концентрации 10 нг/см³ и ставят флаконы на нагревательный модуль при температуре 52 °С на 15 ч для ферментативного гидролиза конъюгатов стероидов. Энзиматический гидролизат охлаждают до комнатной температуры и очищают методом ТФЭ (7.2), а затем методом ВЭЖХ (7.3).

7.1.4 Во флакон вносят 5 см³ желчи, 15 см³ ацетатного буферного раствора (6.3.3) и 100 мм³ пищеварительного сока *Helix pomatia*. Далее проводят обработку пробы в соответствии с 7.1.3.

7.1.5 5 г жира взвешивают на лабораторных весах в стеклянном флаконе вместимостью 40 см³. Во флакон добавляют 20 см³ н-Гексана и 10 см³ ацетонитрила. Пипеточным дозатором вносят 50 мм³ раствора дейтерированных стандартных образцов массовой концентрации 10 нг/см³. Помещают флакон на ультразвуковую баню на 15 мин, до полного растворения жира. Затем интенсивно перемешивают, флакон с образцом помещают на центрифугу и центрифугируют при 2000 об/мин в течение 10 мин. Ацетонитрильную фракцию отбирают и повторяют жидкостно-жидкостную экстракцию 10 см³ ацетонитрила. Объединенные ацетонитрильные фракции упаривают досуха на ротационном испарителе. Сухой остаток растворяют в 1 см³ метанола, а затем приливают 1 см³ деионизованной воды и обезжиривают два раза по 3 см³ н-Гексаном. Водно-метанольную фракцию очищают методом ТФЭ (7.2), а затем методом ВЭЖХ (7.3).

7.1.6 100 г кормов измельчают на гомогенизаторе и взвешивают на лабораторных весах по 5,0 г гомогенизированной пробы в двух флаконах вместимостью по 40 см³. Во флаконы добавляют 20 см³ раствора метанола и деионизованной воды, взятых в соотношении 80 : 20, и пипеточным дозатором вносят по 50 мм³ раствора дейтерированных стандартных образцов массовой концентрации 10 нг/см³. Помещают флаконы на ультразвуковую баню на 20 мин. Затем интенсивно перемешивают, флаконы с образцами помещают на центрифугу и центрифугируют при 2000 об/мин в течение 10 мин. Надосадочный слой обезжиривают два раза по 5 см³ н-Гексана и упаривают на ротационном испарителе при температуре 40 °С до окончания упаривания метанола. Водный остаток очищают методом ТФЭ (7.2), а затем методом ВЭЖХ (7.3).

7.2 Очистка методом твердофазной экстракции

Картриджи для ТФЭ объемом 12 см³ с 1 г сорбента С18 40 мкм кондиционируют на вакуумном устройстве для ТФЭ, пропуская последовательно 10 см³ метанола и 4 см³ деионизованной воды. К водно-метанольному экстракту, полученному после стадий экстракции в соответствии с 7.1.1—7.1.6,

приливают 15 см³ деионизованной воды и пропускают через кондиционированный картридж со скоростью элюирования не более двух капель в секунду. Промывают картридж последовательно 2 см³ деионизованной воды, 10 см³ раствора метанола и деионизованной воды, взятых в соотношении 20 : 80, 5 см³ раствора метанола и деионизованной воды, взятых в соотношении 40 : 60. Элюируют аналиты 10 см³ раствора метанола и деионизованной воды, взятых в соотношении 80 : 20. Упаривают элюат на ротационном испарителе при температуре от 45 °С до 48 °С до 1 или 1,5 см³. Водный остаток очищают методом ВЭЖХ.

7.3 Очистка методом высокоэффективной жидкостной хроматографии

7.3.1 Систему ВЭЖХ с бинарным градиентом и спектрофотометрическим детектором подготавливают в соответствии с руководством по эксплуатации прибора. Вместо петли инжектора устанавливают предколонку C18. Разделение анаболических стероидов и производных стибена проводят на аналитической колонке C18 (250 мм × 4,6 мм × 5 мкм). При этом соблюдают следующие хроматографические условия:

- подвижная фаза: А — метанол 30 %, Б — вода 70 %;
- градиент до 100 % подвижной фазы А к 10 мин, с 10 до 15 мин — 100 % А, с 15 до 23 мин соотношение А/Б — 30/70;
- скорость потока подвижной фазы — 1 см³/мин.

7.3.2 Порядок элюирования анаболических стероидов и производных стибена: тренболон (7,0 мин), нортестостерон, транс-диэтилстильбэстрол, этинилэстрадиол, гексестрол, диенэстрол, эстрадиол, тестостерон, метилтестостерон, цис-диэтилстильбэстрол, прогестерон (11,5 мин). Времена удерживания уточняют после предварительного анализа стандартного раствора концентрации 1 мкг/см³ для каждого аналита при спектрофотометрическом детектировании 254 нм. Время отбора интересующей фракции должно быть больше на 1 мин времени удерживания последнего аналита.

7.3.3 В положении Load инжектора пропускают через предколонку 0,5 см³ деионизованной воды, а затем водный остаток пробы после ТФЭ-очистки. Переводят инжектор в положение Inject и собирают фракцию, соответствующую временам удерживания анаболических стероидов и производных стибена. Полученную фракцию анаболических стероидов и производных стибена после ВЭЖХ упаривают досуха на ротационном испарителе при температуре не выше 45 °С. Сухой остаток растворяют в 1 см³ абсолютного этанола и переносят во флакон вместимостью 4 см³. Упаривают этанол досуха в токе азота на нагревательном модуле при температуре 40 °С.

7.4 Дериватизация анаболических стероидов и производных стибена

7.4.1 Для получения триметилсилиловых производных анаболических стероидов и производных стибена к сухому остатку после ВЭЖХ-очистки пипеточным дозатором приливают 50 мм³ раствора МСТФА/ТМСИ/ДТЭ (6.3.5). Помещают флаконы в нагревательный модуль на 60 мин при температуре 60 °С. Реакционную смесь переносят в стеклянные флаконы вместимостью 2 см³ с вставками на 100 мм³ и используют для ГХ-МС-анализа.

7.4.2 Для получения пентафторпропионовых производных анаболических стероидов и производных стибена к сухому остатку после ВЭЖХ-очистки пипеточным дозатором приливают 200 мм³ ацетона и 50 мм³ пентафторпропионового ангидрида. Помещают флаконы в нагревательный модуль на 60 мин при температуре 60 °С. Реакционную смесь упаривают досуха в токе азота на нагревательном модуле при температуре 40 °С. Сухой остаток растворяют в 50 мм³ изоктана, переносят в стеклянные флаконы вместимостью 2 см³ с вставками на 100 мм³ и используют для анализа.

7.4.3 Данный метод дериватизации используют для получения метилоксим/триметилсилиловых (МО/ТМС) производных тренболон и других кетостероидов. При этом к сухому остатку после ВЭЖХ-очистки пипеточным дозатором приливают 100 мм³ 2%-ного раствора метоксиламин гидрохлорида в сухом пиридине (6.3.6). Полученную реакционную смесь помещают на нагревательный модуль при температуре 60 °С на 30 мин. По истечении указанного времени реакционную смесь упаривают досуха в токе азота. К сухому остатку добавляют 100 мм³ БСТФА с 1 мм³ ТМХС и помещают в нагревательный модуль при температуре 60 °С на 60 мин. Реакционную смесь упаривают досуха в токе азота на нагревательном модуле при температуре 40 °С. Сухой остаток растворяют в 50 мм³ изоктана с 5 % реакционной смеси БСТФА/ТМХС, переносят в стеклянные флаконы вместимостью 2 см³ с вставками на 100 мм³ и используют для ГХ-МС-анализа.

7.5 ГХ-МС-анализ

7.5.1 В инжектор хроматографа вводят от 1 до 5 мм³ пробы и проводят анализ в условиях, указанных в 6.5. При этом для каждого образца проводят не менее двух определений.

7.5.2 Времена удерживания анаболических стероидов и производных стиблена определяют при анализе градуировочных растворов. Времена удерживания идентифицированных анаболических стероидов и производных стиблена в анализируемой пробе не должны отличаться от времен удерживания анаболических стероидов и производных стиблена в градуировочном растворе более чем на 2,5 %.

7.5.3 Данные о диагностических ионах дериватов анаболических стероидов и производных стиблена указаны в таблице 2.

Таблица 2 — Диагностические ионы дериватов анаболических стероидов и производных стиблена

Наименование анаболического стероида и производного стиблена	Триметилсилиловое производное	Метилосим/триметилсилиловое производное	Пентафторпропионовое производное
Тестостерон	417/432	268/358/374/389	401/417/565/580
Тестостерон d2	419/434	270/360/376/391	403/419/567/582
Нортестостерон	418	254/285/344/375	256/402/566
Нортестостерон d3	421	257/288/347/378	256/405/569
Метилтестостерон	301/341/356/446		305/319/415/430
Метилтестостерон d3	301/344/359/449		
Прогестерон	458	273/286/341/372	375/427/445/460
Диэтилстильбастрол	217/383/397/412	217/383/397/412	291/397/531/560
Диэтилстильбастрол d6	220/386/400/418	220/386/400/418	294/403/534/566
Диенэстрол	381/395/410	381/395/410	395/530/543/558
Диенэстрол d2	382/397/412	382/397/412	397/530/545/560
Эстрадиол	285/326/416	285/326/416	237/359/401/564
Этинилэстрадиол	285/425/440	285/425/440	381/396/409/424
Тренболон		240/266/340/371	

8 Обработка результатов ГХ-МС-анализа

8.1 В соответствии с данными, полученными при анализе градуировочных растворов, оформляют таблицу пиков с использованием программного обеспечения хромато-масс-спектрометра. Аналиты в пробе идентифицируются по временам удерживания аналитов, определенным при анализе градуировочных растворов. Метод обработки хроматограммы — внутренний стандарт. При этом используют следующую формулу

$$X_i = \frac{S_i M_{is}}{S_{is} k_i}, \quad (3)$$

где X_i — содержание i -го аналита в анализируемой пробе, мкг/кг;

S_i — площадь пика i -го аналита в анализируемой пробе;

S_{is} — площадь пика внутреннего стандарта в анализируемой пробе;

M_{is} — содержание внутреннего стандарта в анализируемой пробе, мкг/кг;

k_i — коэффициент отклика для i -го аналита.

8.1.1 Расчеты количества анаболического стероида и производного стиблена и площади пика выполняются системой обработки данных в автоматическом режиме.

8.1.2 Результаты измерений округляют до второго десятичного знака и выражают в мкг/кг.

За окончательный результат измерений содержания i -го аналита принимают среднеарифметическое результатов двух параллельных определений, если выполняется условие приемлемости:

$$\frac{|X_{i1} - X_{i2}|}{\bar{X}_i} 100 \leq r, \quad (4)$$

где X_{i1} и X_{i2} — результаты параллельных определений содержания i -го аналита, мкг/кг;

$\bar{X}_i$ — среднеарифметическое X_{i1} и X_{i2} , мкг/кг;

r — предел повторяемости при $P = 0,95$; значение приведено в таблице 6, %.

8.1.3 Для целей количественного и подтверждающего анализа допускается проведение измерений в различных режимах tandemной масс-спектрометрии, позволяющих получить требуемое количество подтверждающих критериев. При количественном анализе допускается проведение измерения по одному наиболее интенсивному иону в соответствии с требованиями, установленными в 8.2. Подтверждающий анализ проводят при наличии не менее четырех диагностических критериев в соответствии с требованиями, установленными в 8.2.

8.2 Идентификацию анаболических стероидов и производных стиблена и их количественное определение проводят с соблюдением следующих условий для масс-спектрометрического детектирования:

- молекулярный ион используют для идентификации, если присутствует в масс-спектре с относительной интенсивностью не менее 10 %;
- относительная ионная интенсивность каждого из диагностических ионов должна быть не менее 10 %;
- соотношение «сигнал/шум» для каждого диагностического иона должно быть не менее 3/1.

Относительные интенсивности детектированных ионов, выраженные как процент от интенсивности самого интенсивного иона, должны соответствовать таковым из калибровочного раствора в сопоставимых концентрациях, измеренные при тех же самых условиях, в пределах допустимых отклонений, указанных в таблице 3.

Таблица 3 — Максимально допустимые отклонения для относительных ионных интенсивностей

Относительная интенсивность (% от основного пика)	Электронная ионизация (ЭИ)-ГХ-МС (относительная), %	ГХ-МС ⁿ , (относительная), %
Св. 50 %	± 10	± 20
Св. 20 % до 50 % включ.	± 15	± 25
От 10 % до 20 % включ.	± 20	± 30
Менее 10 %	± 50	± 50

При проведении подтверждающего анализа число диагностических ионов для каждого из масс-спектрометрических методов определяют с учетом идентифицирующих критериев.

Для подтверждения каждого из анаболических стероидов и производных стиблена необходимы минимум четыре идентифицирующих критерия. В таблице 4 установлено число идентифицирующих критериев в зависимости от используемых масс-спектрометрических методов.

Таблица 4 — Отношение между масс-спектрометрическими методами и количеством полученных идентифицирующих критериев

Масс-спектрометрические методы	Количество идентифицирующих критериев, полученных на диагностический ион
Масс-спектрометрия низкого разрешения (НР)	1,0
НР-МС ⁿ ион-предшественник	1,0
НР-МС ⁿ дочерние ионы	1,5
Масс-спектрометрия высокого разрешения (ВР)	2,0
ВР-МС ⁿ ион-предшественник	2,0
ВР-МС ⁿ дочерние ионы	2,5

В таблице 5 показаны примеры числа идентифицирующих критериев (n — целое число), полученных для различных масс-спектрометрических методов.

Таблица 5 — Примеры расчета идентифицирующих критериев

Методы ГХ-МС-анализа	Число диагностических ионов	Количество идентифицирующих критериев
ГХ-МС [ЭИ или химическая ионизация (ХИ)]	N	n
ГХ-МС (ЭИ или ХИ) 2 производных	2 (Производное А) + 2 (Производное Б)	4
ГХ-МС-МС	1 предшественник и 2 дочерних	4
ГХ-МС-МС	2 предшественника, каждый с 1 дочерним	5

9 Метрологические характеристики

Значения допускаемой относительной расширенной неопределенности U_{rel} , % (при коэффициенте охвата $k = 2$), измерений содержания индивидуальных анаболических стероидов и производных стибена по установленному в настоящем стандарте методу приведены в таблице 6.

Фактические значения расширенной неопределенности U_c , мкг/кг (при коэффициенте охвата $k = 2$) результатов, полученных при определении содержания индивидуальных бета-адреностимуляторов и признанных приемлемыми (8.1.2), рассчитывают по формуле (7).

Таблица 6 — Метрологические характеристики метода

Диапазон измерений содержаний анаболических стероидов и производных стибена, мкг/кг	Относительная расширенная неопределенность ($k = 2$) U_{rel} , %	Предел повторяемости при $P = 0,95$, $n = 2$ $r_{огн}$, %
От 0,10 до 1,00 включ.	25	20
Св. 1,00 до 10,00 включ.	15	10
Св. 10,00	10	5

10 Оформление результатов измерений

Результат анализа M_c в документах, предусматривающих его использование, представляют в виде

$$M_c = \bar{X}_{i,c} \pm U_c, \quad (5)$$

где M_c — окончательный результат определения анаболического стероида и производного стибена мкг/кг;

$\bar{X}_{i,c}$ — среднеарифметическое двух параллельных измерений содержания i -го аналита в анализируемой пробе, выполненных в условиях повторяемости, мкг/кг;

U_c — расширенная неопределенность (при коэффициенте охвата $k = 2$) определения содержания i -го аналита, определяемая по формуле (7), мкг/кг.

11 Контроль точности измерений

11.1 Контроль стабильности градуировочной характеристики проводят не реже одного раза в пять дней. Заново анализируют образцы для градуировки хроматографа по 6.4 и определяют коэффициенты отклика для каждого анаболического стероида и производного стибена (два параллельных определения) в тех же условиях, в которых была установлена градуировочная характеристика. Градуировочную характеристику признают стабильной, если коэффициент отклика для каждого из двух параллельных определений отличается от значения, установленного при градуировке, не более чем на 10 %. Если градуировочная характеристика нестабильна, градуировку хроматографа проводят заново.

11.2 Контроль смещения результатов измерений с помощью стандартных образцов проводят не реже одного раза в месяц. С использованием стандартной процедуры подготовки проб проводят анализ стандартных образцов в соответствии с разделом 7 и получают результат измерений содержания i -го аналита ($\bar{X}_{i,c}$, мкг/кг). Результаты измерений признают удовлетворительными при выполнении неравенства

$$|\bar{X}_{i,c} - X_{i,s}| \leq \sqrt{U_{i,c}^2 + U_{i,s}^2}, \quad (6)$$

где $\bar{X}_{i,c}$ — содержание i -го анализа в анализируемом стандартном образце, мкг/кг;
 $X_{i,a}$ — аттестованное значение содержания i -го анализа в стандартном образце, мкг/кг;
 $U_{i,c}$ — расширенная неопределенность (при коэффициенте охвата $k = 2$) результата измерений содержания i -го анализа, полученного при соблюдении требований настоящего стандарта, мкг/кг, рассчитывают по формуле

$$U_{i,c} = 0,15 \bar{X}_{i,c}^{0,76}, \quad (7)$$

где $U_{i,a}$ — расширенная неопределенность (при коэффициенте охвата $k = 2$) аттестованного содержания i -го анализа в аттестованном стандартном образце в соответствии с паспортом (сертификатом) на конкретный стандартный образец, мкг/кг.

Библиография

- [1] ISO 17604:2003 Microbiology of food and animal feeding stuffs — Carcass sampling for microbiological analysis (Микробиология пищевых продуктов и кормов для животных. Отбор проб с туши для микробиологического анализа)

Ключевые слова: пищевые продукты, продовольственное сырье, анаболические стероиды и производные стибена, газовая хроматография с масс-спектрометрическим детектором

Редактор переиздания *Н.Е. Рагузина*
Технические редакторы *В.Н. Прусакова, И.Е. Черепкова*
Корректор *Е.И. Рычкова*
Компьютерная верстка *Г.В. Струковой*

Сдано в набор 12.05.2020. Подписано в печать 25.06.2020. Формат 60 × 84¹/₈. Гарнитура Ариал.
Усл. печ. л. 2,33. Уч.-изд. л. 1,80.

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

ИД «Юриспруденция», 115419, Москва, ул. Орджоникидзе, 11.
www.jurisizdat.ru y-book@mail.ru

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

Поправка к ГОСТ 32015—2012 Продукты пищевые, корма, продовольственное сырье. Метод определения содержания анаболических стероидов и производных стибена с помощью газовой хроматографии с масс-спектрометрическим детектором

В каком месте	Напечатано	Должно быть
Пункт 4.1, девятое перечисление	с дискретностью отсчета $d = 0,01$ мг, поверочным делением $\vartheta = 100 d$	с дискретностью отсчета $d = 0,1$ мг, поверочным делением $\vartheta = 10 d$

(ИУС № 1 2020 г.)