

---

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ  
(МГС)  
INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION  
(ISC)

---

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ  
СТАНДАРТ

ГОСТ  
34138—  
2017

---

## ПРОДУКТЫ ПИЩЕВЫЕ, ПРОДОВОЛЬСТВЕННОЕ СЫРЬЕ

Метод определения остаточного содержания  
макроциклических лактонов с помощью  
высокоэффективной жидкостной хроматографии  
с флуориметрическим детектированием

Издание официальное



Москва  
Стандартинформ  
2019

## Предисловие

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

### Сведения о стандарте

1 РАЗРАБОТАН Федеральным государственным бюджетным 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 14 июля 2017 г. № 101-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
Казахстан	KZ	Госстандарт Республики Казахстан
Киргизия	KG	Кыргызстандарт
Россия	RU	Росстандарт

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 4 августа 2017 г. № 808-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 34138—2017 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 июля 2018 г.

5 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

6 ПЕРЕИЗДАНИЕ. Декабрь 2019 г.

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

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

© Стандартиформ, оформление, 2017, 2019



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

## ПРОДУКТЫ ПИЩЕВЫЕ, ПРОДОВОЛЬСТВЕННОЕ СЫРЬЕ

**Метод определения остаточного содержания макроциклических лактонов с помощью высокоэффективной жидкостной хроматографии с флуориметрическим детектированием**

Food products, food raw materials. Method of determining residual content of macrocyclic lactones by high performance liquid chromatography with fluorimetric detection

Дата введения — 2018—07—01

## 1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на пищевые продукты и продовольственное сырье: мясо (все виды животных), в том числе мясо птицы, субпродукты, молоко, молочные продукты в т. ч. масло из коровьего молока и сыр, животный жир и устанавливает метод высокоэффективной жидкостной хроматографии с флуориметрическим детектированием (далее — ВЭЖХ) для определения остаточного содержания макроциклических лактонов в диапазоне измерений от 0,5 до 250,0 мкг/кг.

Примечание — Макроциклические лактоны: эприномектин, моксидектин, эмамаектин, абамаектин, дорамаектин, ивермектин.

## 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 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 6709 Вода дистиллированная. Технические условия

ГОСТ 6995 Реактивы. Метанол-яд. Технические условия

ГОСТ 7269 Мясо. Методы отбора образцов и органолептические методы определения свежести

ГОСТ 8285 Жиры животные топленые. Правила приемки и методы испытания

ГОСТ 9293 (ИСО 2435—73) Азот газообразный и жидкий. Технические условия

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

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

ГОСТ 26809.1 Молоко и молочная продукция. Правила приемки, методы отбора и подготовка проб к анализу. Часть 1. Молоко, молочные, молочные составные и молокосодержащие продукты

ГОСТ 26809.2 Молоко и молочная продукция. Правила приемки, методы отбора и подготовка проб к анализу. Часть 2. Масло из коровьего молока, спреды, сыры и сырные продукты, плавленые сыры и плавленые сырные продукты

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

ГОСТ 29245—91 Консервы молочные. Методы определения физических и органолептических показателей

ГОСТ 31467 Мясо птицы, субпродукты и полуфабрикаты из мяса птицы. Методы отбора проб и подготовка их к испытаниям

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

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

**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.org](http://www.eurasia.org)) 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

Метод основан на выделении макроциклических лактонов из анализируемой пробы с их последующим количественным определением методом ВЭЖХ с флуориметрическим детектированием при длинах волн возбуждения 365 нм и эмиссии 455 нм. Количественное определение проводят методом абсолютной калибровки.

### 4 Требования безопасности и условия выполнения измерений

4.1 Применяемые 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.

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 Применяемые при определении остаточных содержаний макроциклических лактонов средства измерений должны иметь свидетельства о поверке, вспомогательное оборудование — свидетельства об аттестации, оформленные в соответствии с требованиями национального законодательства в области обеспечения единства измерений, действующего на территории государства, принявшего стандарт.

4.6 К выполнению измерений методом ВЭЖХ допускаются лица, владеющие техникой ВЭЖХ и изучившие инструкции по эксплуатации применяемого оборудования.

4.7 При выполнении измерений соблюдают следующие условия:

- температура окружающего воздуха от 15 °С до 30 °С;
- относительная влажность воздуха от 20 % до 80 %.

### 5 Средства измерений, вспомогательное оборудование, материалы, посуда и реактивы

5.1 Для определения содержания макроциклических лактонов применяют следующие средства измерений, вспомогательное оборудование, материалы и посуду:

- 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;

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

- весы высокого (II) класса точности с пределами допускаемой абсолютной погрешности не более  $\pm 0,2$  мг;
  - систему высокоэффективную жидкостную хроматографическую, состоящую из бинарного насоса со смесителем, системы фильтрации и дегазации подвижных фаз, термостата хроматографической колонки, обеспечивающего температуру нагрева до  $(50 \pm 1)$  °С, колонки хроматографической, заполненной обращенно-фазным сорбентом С18 с размером частиц не более 4,0 мкм, длиной 150 мм и внутренним диаметром 3,9 мм, компьютера с установленным программным обеспечением, флуоресцентного детектора с диапазоном длин волн возбуждения (200—890) нм, диапазоном длин волн эмиссии (210—900) нм, погрешностью измерения длины волны не более  $\pm 3$  нм, пределом детектирования по антрацену не более  $1 \cdot 10^{-12}$  г/см<sup>3</sup>;
  - модуль термостатируемый нагревательный с системой отдувки растворителей инертным газом и максимальной температурой термостатирования 50 °С;
  - устройство вакуумное для твердофазной экстракции;
  - картриджи для твердофазной экстракции вместимостью не менее 12 см<sup>3</sup>, заполненные 0,5 г обращенно-фазным сорбентом С18 с диаметром частиц сорбента не более 40 мкм;
  - генератор азота, с объемной долей азота не менее 90 % и производительностью 200 дм<sup>3</sup>/мин;
  - насос мембранный вакуумный, производительностью не менее 11,5 дм<sup>3</sup>/мин, конечным вакуумом не более 24 кПа, максимальным давлением 200 кПа;
  - баню ультразвуковую с рабочей частотой не менее 20 Гц и объемом не менее 1 дм<sup>3</sup>;
  - встряхиватель (шейкер) вибрационный для пробирок орбитального типа движения с амплитудой встряхивания 3 мм, диапазоном скоростей от 150 до 2000 об/мин;
  - встряхиватель (вортекс) вибрационный для пробирок с амплитудой встряхивания 5 мм и диапазоном скоростей от 0 до 2500 об/мин;
  - измельчитель-гомогенизатор лабораторный;
  - камеру лабораторную морозильную с рабочим диапазоном температур от минус 15 °С до минус 25 °С;
  - систему получения деионизированной воды высокой чистоты с удельным сопротивлением 18 Мом · см;
  - холодильник бытовой с рабочим диапазоном температур от 2 °С до 8 °С;
  - центрифугу лабораторную рефрижераторную со скоростью вращения не менее 4000 об/мин и диапазоном температур от 4 °С до 20 °С с адаптерами для пробирок вместимостью 15 и 50 см<sup>3</sup>;
  - шкаф сушильный с максимальной температурой нагрева не менее 200 °С и погрешностью поддержания заданной температуры  $\pm 5$  °С;
  - пробы, не содержащие макроциклических лактонов, подготовленные и проанализированные ранее в соответствии с требованиями разделов 7 и 8, в зависимости от типа исследуемой матрицы («чистые» пробы\*);
  - вials (флаконы) стеклянные с коническим дном вместимостью 2 см<sup>3</sup>, с завинчивающимися крышками и тефлоновыми прокладками 9 мм;
  - вставки стеклянные в вials вместимостью 250 мм<sup>3</sup>;
  - пробирки полипропиленовые вместимостью 15 и 50 см<sup>3</sup> с завинчивающимися крышками;
  - колбы мерные 1—10(25)—1 по ГОСТ 1770;
  - колбы конические Кн—1—100(250)—29/32 по ГОСТ 25336;
  - пипетки 2—2—1—10(25) по ГОСТ 29227;
  - пипетки одноканальные переменной вместимости 5—25, 20—100, 200—1000, 1000—5000 мм<sup>3</sup> с допустимой относительной погрешностью дозирования по метанолу и ацетонитрилу не более  $\pm 1$  %;
  - стакан В—1—1000 ТС по ГОСТ 25336;
  - цилиндры 1—100(500,1000)—1 по ГОСТ 1770.
- 5.2 При определении содержания макроциклических лактонов применяют следующие реактивы:
- 1-метилимидазол с массовой долей основного вещества не менее 99 %;
  - азот газообразный 2-го сорта по ГОСТ 9293, ос. ч.;
  - ацетон по ГОСТ 2603;
  - ацетонитрил для ВЭЖХ с массовой долей основного вещества не менее 99,8 %;
  - воду деионизированную для ВЭЖХ, полученную с использованием системы производства ультрачистой воды из дистиллированной воды по ГОСТ 6709;

\* Срок хранения «чистых» проб при температуре от минус 15 °С до минус 25 °С — не более 3 мес.

- кислоту ортофосфорную с массовой долей основного вещества не менее 85 %;
- кислоту уксусную по ГОСТ 61, х. ч.;
- метанол, по ГОСТ 6995, х. ч.;
- трифторуксусный ангидрид с массовой долей основного вещества не менее 95 %;
- триэтиламин с массовой долей основного вещества не менее 99,0 %;
- эфир этиловый уксусной кислоты (этилацетат) по ГОСТ 22300, ч. д. а.

5.3 Для приготовления исходных растворов в качестве образцов сравнения применяют соединения:

- эмаектинбензоат с содержанием основного вещества не менее 99,3 %;
- ивермектин с содержанием основного вещества не менее 94,0 %;
- моксидектин с содержанием основного вещества не менее 96,4 %;
- эприномектин с содержанием основного вещества не менее 92,4 %;
- абамаектин с содержанием основного вещества не менее 98,7 %;
- дорамектин с содержанием основного вещества не менее 83,7 %.

5.4 Допускается применение других средств измерений и посуды, не уступающих вышеуказанным по метрологическим и техническим характеристикам и обеспечивающим необходимую точность измерения, а также вспомогательного оборудования, 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 Стекланную посуду подвергают стандартной процедуре очистки лабораторной посуды с последующей последовательной промывкой органическими растворителями: этилацетатом (однократно), ацетоном (дважды).

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 с использованием «чистой» пробы в качестве анализируемой в соответствии с процедурой анализа.

### 6.2 Приготовление растворов

#### 6.2.1 Приготовление подвижной фазы

Для приготовления подвижной фазы в стакан вместимостью 1000 см<sup>3</sup> приливают 650 см<sup>3</sup> ацетонитрила, 200 см<sup>3</sup> метанола, 90 см<sup>3</sup> деионизированной воды, добавляют 0,9 см<sup>3</sup> триэтиламина и 0,9 см<sup>3</sup> ортофосфорной кислоты, перемешивают.

Срок хранения раствора при температуре от 15 °С до 25 °С — не более 1 мес.

#### 6.2.2 Приготовление раствора ацетонитрила и деионизированной воды в объемном соотношении 3:7

В коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> вносят 60 см<sup>3</sup> ацетонитрила и 140 см<sup>3</sup> деионизированной воды, перемешивают.

Раствор используют свежеприготовленным.

#### 6.2.3 Приготовление 2 %-го раствора триэтиламина

В коническую колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> приливают 49 см<sup>3</sup> раствора ацетонитрила в деионизированной воде (см. 6.2.2), вносят 1 см<sup>3</sup> триэтиламина, перемешивают.

Раствор используют свежеприготовленным.

#### 6.2.4 Приготовление раствора метанола и деионизированной воды в объемном соотношении 1:3

В полипропиленовую пробирку вместимостью 50 см<sup>3</sup> вносят 10 см<sup>3</sup> метанола и 30 см<sup>3</sup> деионизированной воды, перемешивают.

Раствор используют свежеприготовленным.

### 6.2.5 Приготовление раствора 1-метилимидазола и ацетонитрила в объемном соотношении 2:7

В полипропиленовую пробирку вместимостью 15 см<sup>3</sup> вносят 2 см<sup>3</sup> 1-метил-имидазола и 7 см<sup>3</sup> ацетонитрила, перемешивают.

Раствор используют свежеприготовленным.

### 6.2.6 Приготовление раствора трифторуксусного ангидрида и ацетонитрила в объемном соотношении 2:7

В полипропиленовую пробирку вместимостью 15 см<sup>3</sup> вносят 2 см<sup>3</sup> трифторуксусного ангидрида и 7 см<sup>3</sup> ацетонитрила, перемешивают.

Раствор используют свежеприготовленным.

## 6.3 Приготовление градуировочных растворов

### 6.3.1 Приготовление исходных стандартных растворов макроциклических лактонов с массовыми концентрациями 500 мкг/см<sup>3</sup> (растворы C<sub>0</sub>)

Для приготовления исходных стандартных растворов C<sub>0</sub> рассчитывают необходимую массу *i*-го вещества, эквивалентную 12,5 мг, с учетом содержания основного вещества для каждого определяемого аналита по формуле

$$m_i = \frac{m}{0,01 \cdot P_i}, \quad (1)$$

где *m* — масса образца сравнения макроциклического лактона, г;

*P<sub>i</sub>* — массовая доля основного вещества *i*-го образца сравнения, %.

В мерные колбы вместимостью 25 см<sup>3</sup> по отдельности вносят рассчитанные массы исходных веществ (взвешивание проводят с точностью до четвертого десятичного знака), доводят до метки метанолом, перемешивают и помещают в ультразвуковую баню на 10 мин при температуре от 30 °С до 35 °С в режиме перемешивания.

Срок хранения растворов при температуре от минус 15 °С до минус 25 °С — не более 3 мес.

Перед применением растворы выдерживают при комнатной температуре в темном месте не менее 30 мин.

### 6.3.2 Приготовление рабочих стандартных растворов макроциклических лактонов (растворы C<sub>1</sub>, C<sub>2</sub>, C<sub>3</sub>)

Рабочие растворы C<sub>1</sub>, C<sub>2</sub>, C<sub>3</sub> готовят в мерных колбах вместимостью 10 см<sup>3</sup> согласно рисунку 1.

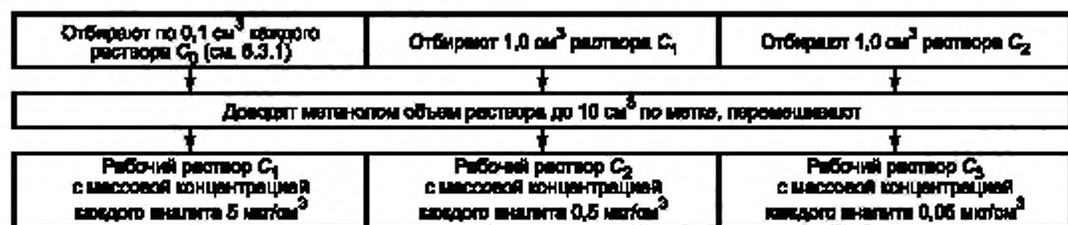


Рисунок 1 — Приготовление рабочих растворов C<sub>1</sub>, C<sub>2</sub>, C<sub>3</sub>

Растворы C<sub>1</sub>, C<sub>2</sub>, C<sub>3</sub> хранят при температуре от минус 15 °С до минус 25 °С не более 1 мес.

Перед применением растворы выдерживают при комнатной температуре в темном месте не менее 30 мин.

### 6.3.3 Приготовление матричных градуировочных растворов (растворы G<sub>1</sub>—G<sub>5</sub>)

Матричные градуировочные растворы G<sub>1</sub>—G<sub>5</sub> готовят в полипропиленовых пробирках вместимостью 15 см<sup>3</sup> из «чистых» проб массой 1,0 г, в которые вносят рабочие растворы определяемых макроциклических лактонов C<sub>2</sub>, C<sub>3</sub> (см. 6.3.2) в соответствии с таблицей 1.

Таблица 1 — Приготовление матричных градуировочных растворов  $G_1$ — $G_5$ 

Обозначение и массовая концентрация приготавливаемого матричного градуиро- вочного раствора	Вносимый объем рабочего раствора, см <sup>3</sup>	
	$C_3$	$C_2$
$G_1$ (0,001 мкг/см <sup>3</sup> )	0,010	—
$G_2$ (0,004 мкг/см <sup>3</sup> )	0,040	—
$G_3$ (0,020 мкг/см <sup>3</sup> )	0,200	—
$G_4$ (0,100 мкг/см <sup>3</sup> )	—	0,100
$G_5$ (0,500 мкг/см <sup>3</sup> )	—	0,500

Пробирки встряхивают в шейкере в течение 1—2 мин и проводят дальнейшую обработку раство-  
ров согласно разделу 7.

Растворы  $G_1$ — $G_5$  используют свежеприготовленными.

## 7 Отбор и подготовка проб

### 7.1 Отбор проб

7.1.1 Отбор проб мяса, субпродуктов — по ГОСТ 7269.

7.1.2 Отбор проб мяса, субпродуктов и продуктов из мяса птицы — по ГОСТ 31467.

7.1.3 Отбор проб животных жиров — по ГОСТ 8285.

7.1.4 Отбор проб молока и молочных продуктов по ГОСТ 26809.1, сыра, масла из коровьего мо-  
лока — по ГОСТ 26809.2.

7.1.5 Пробы, отобранные по 7.1.1—7.1.2, при отсутствии возможности анализа в день отбора за-  
мораживают и хранят при температуре от минус 15 °С до минус 25 °С до проведения анализа.

### 7.2 Подготовка проб

Подготовку проб молока и молочных продуктов проводят по ГОСТ 26809.1 [восстановление су-  
хих молочных продуктов — по ГОСТ 29245—91 (пункт 3.4)], сыра, масла из коровьего молока — по  
ГОСТ 26809.2. Мышечную ткань предварительно очищают от грубой соединительной ткани. Мясо и  
субпродукты измельчают на гомогенизаторе. Обработку проб проводят в соответствии с рисунком 2.

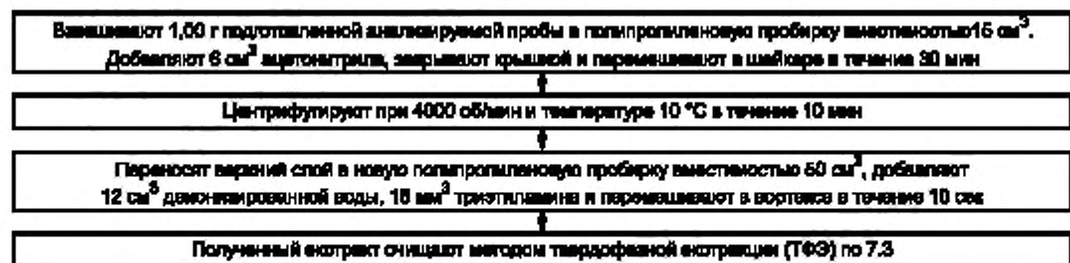


Рисунок 2 — Подготовка анализируемых проб

### 7.3 Очистка подготовленных проб методом ТФЭ

Картриджи для твердофазной экстракции предварительно кондиционируют, последовательно пропуская 5 см<sup>3</sup> ацетонитрила и 5 см<sup>3</sup> раствора триэтиламина (см. 6.2.3). Затем пропускают через картридж пробу, полученную в соответствии с 7.2 (избыточное давление или вакуум не применяют). В пробирку из-под экстракта вносят 2 см<sup>3</sup> раствора ацетонитрила (см. 6.2.2), перемешивают в шейкере в течение 10 с и наносят раствор на картридж. Промывают картридж последовательно 2 см<sup>3</sup> деионизированной воды и 1 см<sup>3</sup> раствора метанола (см. 6.2.4), сушат в вакууме мембранного вакуумного насоса в течение 10 мин. Элюируют определяемые вещества 5 см<sup>3</sup> ацетонитрила в новую полипропиленовую пробирку вместимостью 15 см<sup>3</sup>. Упаривают элюат досуха в токе азота в системе упаривания при температуре 40 °С. Остаток перерастворяют, последовательно добавляя 90 мм<sup>3</sup> раствора 1-метилимидазола

в ацетонитриле (см. 6.2.5), 90 мм<sup>3</sup> раствора трифторуксусного ангидрида в ацетонитриле (см. 6.2.6) и 20 мм<sup>3</sup> уксусной кислоты, перемешивают в вихре в течение 10 с, переносят в виалу вместимостью 2 см<sup>3</sup> со стеклянной вставкой и используют для измерения методом ВЭЖХ.

## 8 Порядок выполнения анализа

### 8.1 Условия хроматографического разделения

8.1.1 Высокоэффективный жидкостный хроматограф с флуоресцентным детектором включают в соответствии с руководством (инструкцией) по эксплуатации и устанавливают параметры, указанные ниже.

8.1.2 Например, для колонки диаметром 3,9 мм, длиной 150 мм, с обращенно-фазным сорбентом С18 с размером частиц 4,0 мкм, соблюдают следующие условия хроматографирования:

- температура колонки — 30 °С;
- скорость потока подвижной фазы — 0,6 см<sup>3</sup>/мин;
- объем вводимой пробы — 20 мм<sup>3</sup>.

Детекцию осуществляют на флуоресцентном детекторе при длинах волн возбуждения 365 нм и эмиссии 455 нм. Разделение проводят в изократическом режиме элюирования (приготовление подвижной фазы по 6.2.1) в соответствии с таблицей 2.

Таблица 2 — Времена удерживания макроциклических лактонов

Аналит	Время, мин
Эприномектин	7,4
Моксидектин	9,8
Эмамектин	12,8
Абамектин	16,5
Дорамектин	21,4
Ивермектин	29,0

Примечание — Приведенные выше параметры хроматографического разделения могут отличаться в зависимости от используемого оборудования.

Пример хроматографического разделения макроциклических лактонов приведен в приложении А.

### 8.2 Построение градуировочной характеристики

Градуировочные характеристики строят заново в каждой серии анализов. Построение и расчет градуировочной характеристики проводят с помощью программного обеспечения.

8.2.1 Проводят однократное измерение градуировочных растворов, приготовленных по 6.3.3, в порядке возрастания их концентраций в условиях по 8.1.

8.2.2 Градуировочную характеристику строят в координатах «Площадь пика определяемого вещества в градуировочном растворе» — «Массовая концентрация определяемого вещества в градуировочном растворе». При построении градуировочной зависимости используют линейную регрессию вида  $y = a + bx$ , при этом коэффициент корреляции должен быть не менее 0,99.

8.2.3 Количественное определение проводят методом абсолютной калибровки по площади пика идентифицированного макроциклического лактона относительно градуировочной зависимости, полученной при анализе градуировочных растворов в аналогичных условиях.

8.2.4 Построение линейного градуировочного графика и расчет концентраций макроциклических лактонов в анализируемых пробах выполняется системой обработки данных в автоматическом режиме.

### 8.3 Измерение методом ВЭЖХ

8.3.1 Для определения содержания макроциклических лактонов проводят измерение методом ВЭЖХ в соответствии с руководством (инструкцией) по эксплуатации применяемого оборудования.

8.3.2 Измерение методом ВЭЖХ выполняют в виде последовательности однократных измерений, включающей следующие образцы:

- «чистую» пробу;

- градуировочные растворы (см. 6.3.3);
- экстракты анализируемых проб, приготовленных по 7.2.

8.3.3 Определяют и регистрируют на хроматограмме время удерживания пика каждого соединения, соответствующее времени удерживания, найденному при измерении градуировочных растворов по 8.1.2.

## 9 Обработка результатов измерений

9.1 В соответствии с данными, полученными при анализе градуировочных растворов, создают градуировочную характеристику с использованием программного обеспечения.

9.2 Содержание  $i$ -го аналита  $X_i$ , мкг/кг, вычисляют по формуле

$$X_i = \frac{C_i \cdot V_i}{m_i} \cdot 1000, \quad (2)$$

где  $C_i$  — массовая концентрация аналита в анализируемой пробе, найденная по градуировочному графику, мкг/см<sup>3</sup>;

$V_i$  — объем, до которого разбавлена проба, см<sup>3</sup>;

$m_i$  — масса анализируемой пробы, г;

1000 — коэффициент пересчета с граммов на килограмм веса продукта.

9.3 За результат измерений принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений, если выполняется условие приемлемости по ГОСТ ИСО 5725-6—2003 (пункт 5.2.2).

## 10 Метрологические характеристики

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

Таблица 3 — Показатели точности и прецизионности метода при проведении измерений содержания макроциклических лактонов

Аналит	Диапазон измерений содержания аналита, мкг/кг	Значение относительной расширенной неопределенности $\pm U_r$ , %, при коэффициенте охвата $k = 2$	Показатель повторяемости (относительное стандартное отклонение повторяемости) $\sigma_r$ , %	Показатель воспроизводимости (относительное стандартное отклонение воспроизводимости) $\sigma_R$ , %	Предел повторяемости $r$ , % (при $P = 0,95$ , $k = 2$ )
Абамектин	От 0,5 до 2,0 включ.	90	29	44	81
	Св. 2,0 до 250,0 включ.	43	7	18	19
Ивермектин	От 0,5 до 2,0 включ.	87	23	39	65
	Св. 2,0 до 250,0 включ.	45	13	20	35
Дорамектин	От 0,5 до 2,0 включ.	90	29	44	74
	Св. 2,0 до 250,0 включ.	33	7	15	19
Эмамектин	От 0,5 до 2,0 включ.	78	26	39	71
	Св. 2,0 до 250,0 включ.	51	11	23	31
Эприномектин	От 0,5 до 2,0 включ.	78	26	39	71
	Св. 2,0 до 250,0 включ.	51	11	23	31
Моксидектин	От 0,5 до 2,0 включ.	66	22	33	62
	Св. 2,0 до 250,0 включ.	49	16	24	43

## 11 Оформление результатов измерений

Содержание  $i$ -го макроциклического лактона, мкг/кг, представляют в виде

$$\bar{X}_i \pm 0,01 \cdot U_i \cdot \bar{X}_i, \text{ при } P = 0,95, \quad (3)$$

где  $\bar{X}_i$  — среднеарифметическое значение вычислений двух параллельных измерений содержания  $i$ -го макроциклического лактона в анализируемой пробе, мкг/кг (9.3);

$U_i$  — значение относительной расширенной неопределенности содержания  $i$ -го макроциклического лактона для соответствующего диапазона измерений, % (в соответствии с таблицей 3);

0,01 — коэффициент перевода значения относительной расширенной неопределенности в значение расширенной неопределенности в абсолютных единицах.

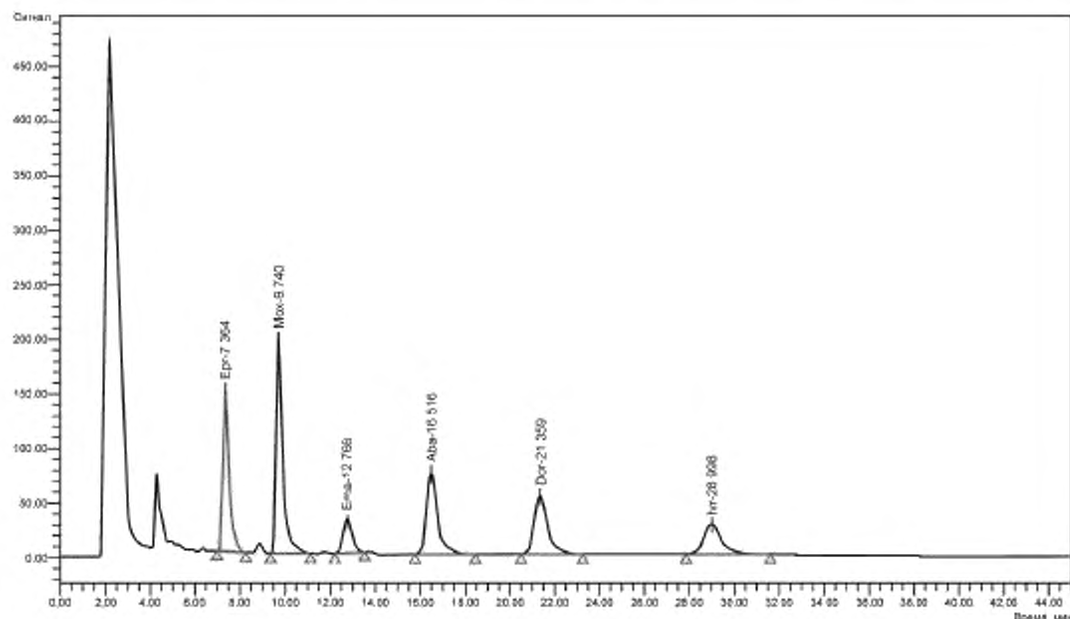
Результат измерений округляют до первого десятичного знака и выражают в мкг/кг.

## 12 Контроль стабильности результатов измерений

Контроль стабильности результатов измерений в пределах лаборатории осуществляют по ГОСТ ИСО 5725-6—2003 (пункт 6.2.3) с использованием контрольных карт Шухарта.

### Приложение А (справочное)

#### Пример хроматографического разделения макроциклических лактонов



УДК 637.07:614.3:006.354

МКС 67.050  
67.100  
67.120.10  
67.120.20

Ключевые слова: пищевые продукты, продовольственное сырье, остаточное содержание, макроциклические лактоны, метод определения содержания с помощью высокоэффективной жидкостной хроматографии с флуориметрическим детектированием

---

Редактор *Н.Е. Рагузина*  
Технический редактор *И.Е. Черепкова*  
Корректор *М.И. Першина*  
Компьютерная верстка *И.А. Налейкиной*

Сдано в набор 02.12.2019. Подписано в печать 09.12.2019. Формат 60×84<sup>1</sup>/<sub>8</sub>. Гарнитура Ариал.  
Усл. печ. л. 1,40. Уч.-изд. л. 1,26.

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

---

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

**Поправка к ГОСТ 34138—2017 Продукты пищевые, продовольственное сырье. Метод определения остаточного содержания макроциклических лактонов с помощью высокоэффективной жидкостной хроматографии с флуориметрическим детектированием**

В каком месте	Напечатано	Должно быть
Пункт 5.1, первое перечисление	максимальной нагрузкой не более 150 г и пределами допускаемой погрешности не более $\pm 0,001$ г;	пределами допускаемой погрешности не более $\pm 0,03$ г;
второе перечисление	- весы высокого (II)	- весы специального (I)

(ИУС № 1 2020 г.)