

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Определение массовой концентрации микотоксинов в продовольственном сырье и продуктах питания. Подготовка проб методом твердофазной экстракции

**Методические указания
МУК 4.1.787—99**

ББК 51.23

О60

О60 **Определение** массовой концентрации микотоксинов в продо-
вольственном сырье и продуктах питания. Подготовка проб методом
твердофазной экстракции: Методические указания.—М.: Федераль-
ный центр госсанэпиднадзора Минздрава России, 1999.—30 с.

ISBN 5—7508—0170—5

1. Разработаны Федеральным центром госсанэпиднадзора Минздрава России (Скачков В. Б., Брагина И. В., Королева Н. В.) и ЗАО “БиоХимМак СТ” (ведущий научный сотрудник Васияров Г. Г., старший научный сотрудник Алексеева Г. С., старший научный сотрудник Осокин Д. М., доктор химических наук Староверов С. М.).

2. Утверждены и введены в действие Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации 23 октября 1999 г.

3. Введены впервые.

ББК 51.23

ISBN 5—7508—0170—5

© Федеральный центр госсанэпиднадзора
Минздрава России, 1999

Содержание

1. Назначение и область применения	3
2. Способ подготовки проб	4
3. Требования безопасности	4
4. Условия выполнения подготовки проб	4
5. Афлатоксин B ₁ (АТ–B ₁), зеараленон (ЗОН), дезоксизиваленол (ДОН) и T–2 токсин (T–2)	7
5.1. Оборудование, материалы, реактивы	7
5.2. Способ подготовки проб	9
5.3. Подготовка концентрирующих патронов	9
5.4. Экстракция микотоксинов	11
5.5. Очистка и концентрирование проб	12
6. Афлатоксин M ₁	14
6.1. Оборудование, материалы, реактивы	14
6.2. Способ подготовки проб	15
6.3. Подготовка концентрирующих патронов	15
6.4. Подготовка проб молочных продуктов к анализу	16
6.5. Окончательная очистка пробы	17
7. Патулин	17
7.1. Оборудование, материалы, реактивы	17
7.2. Способ подготовки проб	19
7.3. Подготовка концентрирующих патронов	20
7.4. Подготовка проб к анализу	21
7.5. Концентрирование и очистка пробы	21
<i>Приложение 1. Рекомендуемая методика испытаний концентрирующих</i> <i>патронов Диапак</i>	<i>23</i>
Введение	23
Общая часть	23
1. Испытание патронов Диапак А–3 и Диапак П–3 по афлатоксину B ₁ и зеараленону	24
2. Испытание патронов Диапак АУ–3 по дезоксизиваленолу и T–2 токсину	25
3. Испытания патрона Диапак Н	25
4. Испытания патрона Диапак С	26
5. Испытание патрона Диапак П–3 по патулину	29
6. Испытание патрона Диапак C16M по афлатоксину M ₁	29

УТВЕРЖДАЮ

Главный государственный
санитарный врач
Российской Федерации

Г. Г. Онищенко

Дата введения: 1 января 2000 года

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Определение массовой концентрации микотоксинов в продовольственном сырье и продуктах питания. Подготовка проб методом твердофазной экстракции

**Методические указания
МУК 4.1.787—99**

1. Назначение и область применения

Настоящие методические указания устанавливают способы подготовки проб продовольственного сырья и пищевых продуктов методом твердофазной экстракции для последующего хроматографического анализа микотоксинов и предназначены для проведения лабораторных исследований безопасности пищевой продукции учреждениями госсанэпидслужбы РФ, а также для предприятий и учреждений, осуществляющих контроль качества и исследования продовольственного сырья и продуктов питания в соответствии с СанПиН 2.3.2.560—96 “Гигиенические

Издание официальное

Настоящие методические указания не могут быть полностью или частично воспроизведены, тиражированы и распространены без разрешения Департамента госсанэпиднадзора Минздрава России.

требования к качеству и безопасности продовольственного сырья и пищевых продуктов” и аккредитованных в установленном порядке.

2. Способ подготовки проб

Подготовка проб включает следующие разделы:

- экстракция объекта испытания, предусматривающая получение единого экстракта, содержащего все микотоксины, нормируемые в данном объекте по СанПиН 2.3.2.560—96;
- подготовка экстракта проб методом твердофазной экстракции, включающая предварительную очистку, концентрирование и окончательную очистку на концентрирующих патронах Диапак.

3. Требования безопасности

При работе с реагентами, растворителями и веществами необходимо соблюдать требования безопасности, установленные для работы с токсичными, едкими и легковоспламеняющимися веществами по ГОСТу 12.1.005—88.

4. Условия выполнения подготовки проб

Процессы приготовления растворов и обработки проб проводят в нормальных условиях при температуре окружающего воздуха 18–22 °C.

5. Афлатоксин B₁ (АТ–B₁), зеараленон (ЗОН), дезоксизиниваленол (ДОН) и Т–2 токсин (Т–2)**5.1. Оборудование, материалы, реактивы**

Таблица 1

Оборудование, материалы, реактивы и растворы	АТ–B ₁		ЗОН		ДОН	Т–2
	1 вар.	2 вар.	1 вар.	2 вар.		
Аппарат для встряхивания проб типа АВУ–6С по ТУ 64–1–2451–78 или магнитная или механическая мешалка				+		
Весы аналитические с погрешностью взвешивания ±0,01 г				+		
Мельница типа “Циклон” QC–114				+		
Испаритель ротационный (ИР–1М2, ТУ 25–1173.102–84 или др.)				+		
Устройство для создания вакуума около –0,7 мм рт. ст. (водоструйный насос, масляный вакуумный насос, медицинский отсасыватель)				+		
Вакуумное устройство для подготовки проб (вакуумный манифолд), с приемниками проб вместимостью не менее 10 см ³				+		
Устройство для упаривания проб в токе азота при нагревании около 40 °C (желательно суховоздушная баня)	+	+	–	–	–	–
Концентрирующий патрон Диапак А–3, ТУ 4215–002–05451931–94, ЗАО “БиоХимМак СТ”	+	+	+	+	+	+
Концентрирующий патрон Диапак АУ–3, ТУ 4215–002–05451931–94, ЗАО “БиоХимМак СТ”	–	–	–	–	+	+
Концентрирующий патрон Диапак П–3, ТУ 4215–002–05451931–94, ЗАО “БиоХимМак СТ”	+	+	+	+	–	–
Концентрирующий патрон Диапак Н, ТУ 4215–002–05451931–94, ЗАО “БиоХимМак СТ”	+	–	+	–	+	+

Продолжение таблицы 1

Оборудование, материалы, реактивы и растворы	AT-B ₁		ЗОН		ДОН	Т-2
	1 вар.	2 вар.	1 вар.	2 вар.		
Концентрирующий патрон Диапак С, ТУ 4215—002—05451931—94, ЗАО “БиоХимМак СТ”	—	+	—	+	—	—
Пинцет медицинский, 15 см				+		
Шпатель металлический или фарфоровая ложка				+		
Колбы плоскодонные конические с пробками вместимостью 50 см ³ по ГОСТу 25336	+	+	+	+	—	—
Колбы плоскодонные конические (Эрленмейера) с пробками вместимостью 250 или 300 см ³ по ГОСТу 25336				+		
Колба Бюхнера вместимостью 500 см ³				+		
Воронка Бунзена вместимостью 200 см ³				+		
Воронка делительная вместимостью 250 см ³ по ГОСТу 25336				+		
Колбы остродонные с пробками по ГОСТу 25336 с взаимозаменяемым конусом 14/23 вместимостью 5, 10 или 25 см ³				+		
Колбы грушевидные с пробками по ГОСТу 25336 с взаимозаменяемым конусом 14/23 вместимостью 10 и 25 см ³	+	+	+	+	—	—
Цилиндры мерные вместимостью 25, 50, 100 см ³ , 2 кл, по ГОСТу 1770				+		
Микропипетка вместимостью 100 мм ³ (или пипетка с делениями по ГОСТу 20292 исполнения 4 или 5, 1-го класса точности вместимостью 1 см ³)				+		
Бумага фильтровальная (плотная, узкопористая, медленно фильтрующая для тонких осадков, типа “синяя лента”)	—	—	—	—	+	+
Вата медицинская не стерилизованная, х/б				+		

МУК 4.1.787—99
Продолжение таблицы 1

Оборудование, материалы, реактивы и растворы	АТ-В ₁		ЗОН		ДОН	Т-2		
	1 вар.	2 вар.	1 вар.	2 вар.				
Ацетонитрил для жидкостной хроматографии, ОП-3 осч. по ТУ 6—09—14—2167—84, ректифицированный			+					
Ацетон, осч, по ТУ 6—09—3513—75 ОП -2, ректифицированный	—	+	—	—	—	—		
Бензол, хч, по ГОСТу 5955—75, выдержанный над Na ₂ SO ₄ , ректифицированный	+	+	+	+	—	—		
Гептан, гексан, хч, по ТУ 6—09—3375—78 или петролейный эфир (фракция 70—100), хч, ректифицированный	+	+	+	+	—	—		
Пропанол-2 (изопропиловый спирт), хч, по ТУ 6—09—402—75, ректифицированный	—	—	—	—	+	+		
Уксусная кислота ледяная, хч, по ГОСТу 61—75	+	+	+	+	—	—		
Хлороформ, медицинский, выдержанный над CaCl ₂ , ректифицированный	—	—	—	—	+	+		
Хлористый метилен (дихлорметан), выдержанный над CaCl ₂ , ректифицированный	+	+	—	—	—	—		
Эфир диэтиловый, выдержанный над NaOH, ректифицированный	—	+	—	—	—	—		
Этилацетат (этиловый эфир уксусной кислоты), хч, по ГОСТу 22300—76, выдержанный над Na ₂ CO ₃ и ректифицированный	—	+	—	—	—	—		
Сульфат натрия, безводный, хч, по ГОСТу 4166—76	+	+	+	+	—	—		
Хлорид натрия, хч, по ГОСТу 4233—77			+					
Вода дистиллированная			+					
Экстрагент – 84 % ацетонитрила в воде, 840 см ³ ацетонитрила доводятся до 1 литра водой либо получается путем ректификации с водой водно-ацетонитрильной смеси (1 : 4)			+					

Продолжение таблицы 1

Оборудование, материалы, реактивы и растворы	АТ–В ₁		ЗОН		ДОН	Т–2
	1 вар.	2 вар.	1 вар.	2 вар.		
33 % бензола в ацетонитриле – смешать 30 см ³ бензола и 60 см ³ ацетонитрила (1 : 2)	+	+	+	+	–	–
20 % ацетонитрила в бензole – 20 см ³ ацетонитрила разбавить бензолом до 100 см ³	+	–	–	–	–	–
2 % уксусной кислоты в бензоле – 2 см ³ уксусной кислоты разбавить бензолом до 100 см ³	–	–	+	–	–	–
5 % уксусной кислоты в бензоле – 5 см ³ уксусной кислоты разбавить бензолом до 100 см ³	–	+	–	–	–	–
10 % этилацетата в бензоле – 10 см ³ этилацетата разбавить бензолом до 100 см ³	–	+	–	+	–	–
25 % гексана в эфире – 25 см ³ гексана разбавить диэтиловым эфиром до 100 см ³	–	+	–	–	–	–
10 % ацетона в дихлорметане – 10 см ³ ацетона разбавить дихлорметаном до 100 см ³	–	+	–	–	–	–
20 % ацетона в дихлорметане – 20 см ³ ацетона разбавить дихлорметаном до 100 см ³	–	–	–	–	+	–

5.2. Способ подготовки проб

Определяемые микотоксины извлекают *экстрагентом* из пробы при соотношении масса пробы – объем экстрагента 1 : 5. При определении афлатоксина В₁ и зеараленона проводят очистку водно-ацетонитрильного экстракта на патроне Диапак А-3, концентрируют микотоксины на патроне Диапак П-3, высушивают от остатков воды и после упаривания и перерастворения проводят окончательную очистку на патроне Диапак Н (Диапак С – в случае кукурузы и продуктов из нее). Фракционным элюированием получают две фракции, содержащие афлатоксин В₁ и зеараленон, готовые к хроматографическому анализу.

При определении дезоксиваленола и Т-2 токсина, проводят предварительную очистку водно-ацетонитрильного экстракта на патроне Диапак АУ-3 и концентрируют упариванием досуха. После перерасторнения проводят окончательную очистку на патроне Диапак Н. Фракционным элюированием получают две фракции, содержащие дезоксиваленол и Т-2 токсин, готовые к хроматографическому анализу.

Для проверки правильности проведения пробоподготовки и уточнения степени извлечения микотоксинов проводят анализ пробы методом стандартной добавки в исходный экстракт. Основные характеристики пробоподготовки методом твердофазной экстракции приведены в табл. 2.

Основные характеристики подготовки проб

Таблица 2

Микотоксин	Время пробо-подготовки, мин.	Степень извлечения, %	Относительное среднее квадратическое отклонение, %
Афлатоксин В ₁	120	75	20
Зеараленон	120	70	20
Дезоксиваленол	90	85	10
Т-2 токсин	90	85	10

Для достижения указанной степени извлечения необходимо точно выполнять требования к квалификации органических растворителей, их подготовке и приготовлению растворов, перечисленных в п. 5.1. Алгоритм поиска возможных потерь целевых микотоксинов при подготовке проб приведен в прилож. 1 к настоящим методическим указаниям.

5.3. Подготовка концентрирующих патронов

Патроны Диапак представляют собой пластиковую колонку, содержащую 1 или 3 см³ герметично упакованного сорбента.

5.3.1. Концентрирующий патрон Диапак А–3

Вскрыть выходную линию патрона Диапак А–3, сняв полимерную заглушку. Установить патрон в вертикальном положении узким концом вниз в подходящее устройство для вакуумирования и сбора элюата. Осторожно открыть полимерную крышку патрона, сформировать ровный горизонтальный верхний слой сорбента легким постукиванием по патрону и зафиксировать его с помощью небольшого ватного тампона. Подключить вакуум к устройству для вакуумирования и обеспечить подачу вакуума к патрону.

Концентрирующий патрон Диапак А–3 одноразового применения и регенерации не подлежит.

5.3.2. Концентрирующий патрон Диапак АУ–3

Подготовка концентрирующего патрона Диапак АУ–3 проводится аналогично п. 5.3.1.

Концентрирующий патрон Диапак АУ–3 одноразового применения и регенерации не подлежит.

5.3.3. Концентрирующий патрон Диапак П–3

Установить патрон Диапак П–3 вертикально в подходящее устройство для вакуумирования и открыть верхнюю крышку. Сuspendировать сорбент при перемешивании стеклянной палочкой в 10 см³ бензола, дать отстояться сорбенту и пропустить при слабом вакууме, не допуская попадания воздуха на сорбент, последовательно по 10 см³ бензола и ацетона.

Сохранив слой ацетона около 2 см, ввести пористый полимерный фильтр (имеется в комплекте) и уплотнить его палочкой по верхнему слою сорбента. Затем пропустить оставшийся ацетон и последовательно по 10 см³ экстрагента и смеси экстрагент-вода (1 : 1), не допуская попадания воздуха на сорбент со скоростью 2—3 капли в секунду.

Сохранив слой последнего элюента около 2 см, отключить вакуум и заглушить патрон сначала верхней крышкой, а затем (после прекращения скрепления) и нижней заглушкой. Подготовленный таким образом патрон может храниться в течение рабочего дня, а при случайном пересыхании приводится в рабочее состояние прокачиванием 10 см³ смеси экстрагент-вода (1 : 1).

Концентрирующий патрон Диапак П–3 многоразового применения и подлежит регенерации по схеме, как указано выше, после проведения пробоподготовки.

5.3.4. Концентрирующий патрон Диапак Н

Снять с патрона Диапак Н заглушки, пропустить через него с помощью шприца 5 см³ бензола и заглушить оба конца патрона. Подготов-

ленный таким образом патрон может храниться в течение суток при температуре не выше 25 °С.

Концентрирующий патрон Диапак Н многоразового применения и подлежит регенерации по следующим схемам после проведения пробоподготовки:

- после подготовки *пробы ДТ* – последовательно пропустить через патрон по 5 см³ этилового спирта, ацетона и бензола;

- после подготовки *пробы АЗ* – последовательно пропустить через патрон по 5 см³ ацетона и бензола.

5.3.5. Концентрирующий патрон Диапак С

Снять с патрона Диапак С заглушки, пропустить через него с помощью шприца 5 см³ бензола и заглушить оба конца патрона. Подготовленный таким образом патрон может храниться в течение суток при температуре не выше 25 °С.

Концентрирующий патрон Диапак С одноразового применения и регенерации не подлежит.

5.4. Экстракция микотоксинов

5.4.1. Зерно и зернопродукты

25 г размолотой пробы перенести в коническую колбу и залить 125 см³ экстрагента. Провести интенсивное перемешивание содержимого колбы в течение 30 мин. Экстракт отфильтровать через бумажный фильтр “синяя лента”.

5.4.2. Орехи и семена масличных культур

25 г размолотой пробы перенести в колбу Эрленмейера, добавить 125 см³ экстрагента и 40 см³ гексана. Провести интенсивное перемешивание содержимого колбы в течение 30 мин. После перемешивания внести в экстракт 1 г хлорида натрия и продолжить перемешивание в течение 5 мин. Отфильтровать через бумажный фильтр “синяя лента”. Отфильтрованный экстракт перенести в делительную воронку и после расслоения раствора собрать нижний водно-ацетонитрильный слой. Ацетонитрильный экстракт обезжирить 25 см³ гексана в делительной воронке вместимостью 250 см³.

Экстракт перенести в делительную воронку, добавить еще 25 см³ гептана и интенсивно перемешать. После расслоения собрать нижний водно-ацетонитрильный экстракт.

5.4.3. Масло растительное

25 г масла перенести в колбу Эрленмейера, добавить 40 см³ гексана и 125 см³ экстрагента. Провести интенсивное перемешивание содержимого колбы в течение 30 мин. После перемешивания в экстракт вне-

сти 0,2 г хлористого натрия и продолжить перемешивание в течение 3—5 мин. Экстракт перенести в делительную воронку и после расслоения смеси собрать нижний водно-ацетонитрильный слой. Ацетонитрильный экстракт обезжирить 25 см³ гексана или гептана или петролейного эфира в делительной воронке вместимостью 250 см³.

Экстракт перенести в делительную воронку, добавить еще 25 см³ гептана и интенсивно перемешать. После расслоения собрать нижний водно-ацетонитрильный экстракт.

5.5. Очистка и концентрирование проб

5.5.1. Очистка и концентрирование пробы при определении афлатоксина B_1 и зеараленона

5.5.1.1. Предварительная очистка и концентрирование пробы

25 см³ обезжиренного экстракта пропустить через патрон Диапак А-3 со скоростью 2÷3 капли в секунду и отобрать 20 см³ элюата.

Полученный элюат объемом 20 см³ разбавить равным объемом воды. Полученный раствор пропустить через патрон Диапак П-3 со скоростью 1—2 капли в секунду, после чего патрон промыть 5 см³ воды и продуть воздухом в течение 1 мин.

Целевую фракцию элюировать с патрона Диапак П-3 последовательно 7 см³ ацетонитрила и 7 см³ 33 %-ного бензола в ацетонитриле — со скоростью 1—2 капли в секунду. Собранный элюат пропустить через слой безводного сульфата натрия (10 г) самотеком. Колбу ополоснуть 2 см³ 33 %-ного бензола в ацетонитриле и содержимое перенести на тот же слой безводного сульфата натрия. Промыть сульфат натрия 3 см³ 33 %-ного бензола в ацетонитриле. Высущенный фильтрат упарить досуха на ротационном испарителе при температуре не выше 40 °C и немедленно перерастворить в 0,5 см³ бензола.

5.5.1.2. Окончательная очистка на патроне Диапак Н (вариант 1)

Бензольный раствор нанести на предварительно кондиционированный патрон Диапак Н. Колбу, содержащую сухой остаток, обмыть еще 2 раза по 0,5 см³ бензола и последовательно нанести растворы на патрон Диапак Н. Все смывы с патрона отбросить.

Зеараленон элюировать с патрона Диапак Н 4 см³ 2 %-ной уксусной кислоты в бензоле и упарить досуха (до исчезновения запаха уксусной кислоты) на ротационном испарителе при температуре не выше 50 °C (**Проба 3**). Сухой остаток немедленно перерастворить в растворителе, соответствующем конечному хроматографическому определению.

Затем элюировать афлатоксин B_1 5 см³ 20 %-ного ацетонитрила в бензоле с патрона и упарить досуха в токе азота при температуре не выше

40 °C (*Проба А*). Сухой остаток немедленно перерасторовить в растворителе, соответствующем конечному хроматографическому определению.

Эквивалент массы пробы, взятой на анализ афлатоксина В₁, М_{пр}, – 4 г.

Эквивалент массы пробы, взятой на анализ зеараленона, М_{пр}, – 4 г.

5.5.1.3. Окончательная очистка на патроне Диапак С (вариант 2)

Рекомендуется для кукурузы и продуктов из нее.

Бензольный раствор нанести на предварительно кондиционированный патрон Диапак С. Колбу, содержавшую сухой остаток, обмыть еще 2 раза по 0,5 см³ бензола и нанести растворы на патрон Диапак С при достижении верхнего фильтра патрона уровнем предыдущей порции раствора. Все смывы с патрона отбросить.

Зеараленон элюировать с патрона Диапак С 6 см³ 10 %-ного этил-ацетата в бензоле и упарить досуха (до исчезновения запаха бензола) на ротационном испарителе при температуре не выше 50 °C (*Проба З*). Сухой остаток немедленно перерасторовить в растворителе, соответствующем конечному хроматографическому определению.

Затем через патрон Диапак С последовательно пропустить 3 см³ 5 %-ной уксусной кислоты в бензоле и 4 см³ 25 %-ного гексана в эфире. Все элюаты отбросить. Афлатоксин В₁ элюировать с патрона 6 см³ 10 %-ного ацетона в дихлорметане. Элюат упарить досуха в токе азота при температуре не выше 40 °C (*Проба А*). Сухой остаток немедленно перерасторовить в растворителе, соответствующем конечному хроматографическому определению.

Эквивалент массы пробы, взятой на анализ афлатоксина В₁, М_{пр}, – 4 г.

Эквивалент массы пробы, взятой на анализ зеараленона, М_{пр}, – 4 г.

5.5.2. Очистка и концентрирование пробы при определении дезоксингиваленола и Т-2 токсина

5.5.2.1. Предварительная очистка и концентрирование пробы

20 см³ экстракта пропустить через патрон Диапак АУ-3 со скоростью 2÷3 капли в секунду. Элюат собрать. Патрон промыть 5 см³ экстрагента и отфильтровать объединенные элюаты в сердцевидную колбу, фильтр промыть 2 см³ ацетонитрила, собирая промывочную жидкость в ту же колбу. Упарить досуха на ротационном испарителе при температуре около 60÷70 °C. Упаривание повторить 2—3 раза с добавлением в колбу 3÷5 см³ пропанола-2 или ацетонитрила до исчезновения капель воды на стенах колбы (*Проба ДТ*).

5.5.2.2. Окончательная очистка на патроне Диапак Н

Пробу ДТ растворить в 0,5 см³ хлороформа и нанести на предварительно кондиционированный патрон Диапак Н. Колбу обмыть еще

2 раза по 0,5 см³ хлороформа и последовательно нанести растворы на тот же патрон, начав сбор фракций, содержащих Т-2 токсин, в отгонную колбу. Завершить элюирование Т-2 токсина 2 см³ хлороформа в ту же колбу. Элюат упарить досуха на ротационном испарителе при температуре 40÷45 °C и перерасторовить в растворителе, соответствующем конечному хроматографическому определению Т-2 токсина (*Проба Т*).

Дезоксиваленол элюировать с патрона в другую отгонную колбу 6 см³ 20 %-ного ацетона в хлороформе. Элюат упарить досуха на ротационном испарителе при температуре 40÷45 °C и перерасторовить в растворителе, соответствующем конечному хроматографическому определению дезоксиваленола (*Проба Д*).

Эквивалент массы пробы, взятой на анализ дезоксиваленола, M_{пр} – 4 г.

Эквивалент массы пробы, взятой на анализ Т-2 токсина, M_{пр} – 4 г.

6. Афлатоксин M₁

6.1. Оборудование, материалы, реактивы

Испаритель ротационный ИР-1М2 или устройство для упаривания проб в токе азота при нагревании около 40 °C	ТУ 25—1173.102—84 или др.
Центрифуга типа ЦЛН-2, или аналогичная	ТУ 5—375—4171—73
Устройство для создания вакуума около –0,7 мм рт. ст. (водоструйный насос, масляный вакуумный насос, медицинский отсасыватель)	
Вакуумное устройство для подготовки проб (вакуумный манифолд), с приемниками проб вместимостью не менее 10 см ³	
Концентрирующий патрон Диапак С16М, ЗАО “БиоХимМак СТ”	ТУ 4215—002—05451931—94
Концентрирующий патрон Диапак С, ЗАО “БиоХимМак СТ”	ТУ 4215—002—05451931—94
Пинцет медицинский, 15 см	
Шприц вместимостью 10 или 20 см ³ типа Луэр	ГОСТ 25336
Колбы плоскодонные конические с пробками, вместимостью 50 см ³	ГОСТ 25336
Колбы остродонные с пробками, с взаимозаменяемым конусом 14/23 вместимостью 10 или 25 см ³	ГОСТ 25336
Колбы грушевидные с пробками, с взаимозаменяемым конусом 14/23 вместимостью 25 см ³	ГОСТ 25336
Цилиндры мерные вместимостью 50 см ³ , 2 кл, или пробирка градуированная вместимостью 15 или 20 см ³	ГОСТ 1770

Микрошприц вместимостью 100 мм ³ или пипетка с делениями исполнения 4 или 5, 1-го класса точности вместимостью 1 см ³	ГОСТ 20292
Вата медицинская не стерилизованная, х/б	
Ацетонитрил для жидкостной хроматографии, ОП-3, осч, ректифицированный или	ТУ 6—09—14— 2167—84
Ацетонитрил, 1 сорт, кооператив “Криохром”, г. Санкт-Петербург	
Ацетон, осч, ОП-2, ректифицированный	ТУ 6—09—3513—75
Гептан, гексан, хч, или петролейный эфир (марки 70—100), ректифицированный	ТУ 6—09—3375—78
Кислота лимонная, 1-водная, чда	ГОСТ 3652—29
Хлорид натрия, хч	ГОСТ 4233—66
Хлороформ медицинский, выдержанный над CaCl ₂ , ректифицированный	
Сульфат натрия, безводный, хч	
Вода дистilledированная	ГОСТ 4166—76
20 % ацетона в хлороформе — к 20 см ³ ацетона добавить хлороформ до 100 см ³ общего объема или 5 % метанола в хлороформе — к 20 см ³ хлороформа добавить 5 см ³ метанола, объем раствора довести хлороформом до 100 см ³ .	

6.2. Способ подготовки проб

Афлатоксин M₁ извлекают из пробы жидкого молока пропусканием ее через патрон Диапак С16М. Затем фракцию, содержащую афлатоксин M₁, элюируют хлороформом с патрона и, после высушивания и упаривания, проводят окончательную очистку на патроне Диапак С. Подготовленная пробы готова к хроматографическому анализу.

Афлатоксин M₁, из кисломолочных напитков и сметаны экстрагируют хлороформом в присутствии хлорида натрия и лимонной кислоты в соответствии с МУ № 4082—86* и, после высушивания и упаривания, проводят окончательную очистку на патроне Диапак С.

Для проверки правильности проведения пробоподготовки и уточнения степени извлечения микотоксинов проводят анализ методом стандартной добавки в исходный экстракт.

Время проведения пробоподготовки — 60 мин. Степень извлечения** — 80 %. Относительное среднее квадратическое отклонение — 10 %.

6.3. Подготовка концентрирующих патронов

* Методические указания по обнаружению, идентификации и определению содержания афлатоксинов и продовольственном сырье и пищевых продуктах с помощью высокоэффективной жидкостной хроматографии. Утв. МЗ СССР 20.03.86 № 4082—86.

** При снижении степени извлечения афлатоксина M₁ см. прилож. 1.

6.3.1. Концентрирующий патрон Диапак С16М

Снять с патрона Диапак С16М заглушки и пропустить через него с помощью шприца последовательно по 5 см³ ацетонитрила и воды. Заглушить оба конца патрона. Подготовленный таким образом патрон может храниться в течение суток при температуре не выше 25 °C.

Концентрирующий патрон Диапак С16М одноразового применения и регенерации не подлежит.

6.3.2. Концентрирующий патрон Диапак С

Снять с патрона Диапак С заглушки и пропустить через него с помощью шприца 5 см³ бензола и заглушить оба конца патрона. Подготовленный таким образом патрон может храниться в течение суток при температуре не выше 25 °C.

Концентрирующий патрон Диапак С одноразового применения и регенерации не подлежит.

6.4. Подготовка проб молочных продуктов к анализу

6.4.1. Подготовка, концентрирование и очистка проб молока

Пробу молока 50 см³ центрифугировать на подходящем оборудовании в течение 5 мин при 1000 об/мин. Для определения афлатоксина М₁ отобрать 20 см³ супернатанта, избегая попадания жира.

Сухое молоко растворяется в соответствии с инструкцией или соответствующим ТУ и обрабатывается, как описано выше.

20 см³ подогретой до 40 °C подготовленной пробы молока пропустить через предварительно подготовленный патрон Диапак С16М со скоростью 3 капли в секунду. Затем патрон промыть 5 см³ дистилированной воды и высушить продуванием воздуха в течение 1 мин. Элюаты отбросить. Патрон промыть 10 см³ гексана и вновь высушить воздухом в течение 1 мин.

Афлатоксин М₁ элюировать 6 см³ хлороформа. Собранный элюат пропустить самотеком через слой безводного сульфата натрия (3 см³). Колбу обмыть 1 см³ хлороформа и содержимое перенести на тот же слой безводного сульфата натрия. Хлороформные растворы собрать (*Экстракт М*).

6.4.2. Подготовка проб сметаны и кисломолочных продуктов

В коническую колбу вместимостью 250 см³ помещают навеску 20,0 г сметаны или 40 см³ кисломолочного напитка. Затем туда же вно-

сят 10,0 см³ водного раствора 2 г хлорида натрия и 0,24 г лимонной кислоты и 100 см³ хлороформа (все составные части предварительно подогревают до температуры 35÷38 °C). Содержимое колбы встряхивают 2÷3 мин, переносят в центрифужные стаканы и центрифицируют 15 мин при 3000÷4000 об/мин. Отделяют нижний хлороформный слой, высушивают над 10 г безводного сульфата натрия, отфильтровывают, измеряют объем фильтрата (V_Φ) и упаривают до 5÷6 см³ (**Экстракт М**).

6.5. Окончательная очистка пробы

Экстракт М нанести на патрон Диапак С со скоростью 3÷4 капли в секунду. Промыть сульфат натрия 1 см³ хлороформа и раствор нанести на патрон Диапак С при достижении верхнего фильтра патрона уровнем предыдущей порции раствора.

Афлатоксин M_1 элюировать с патрона 10 см³ 20 %-ного ацетона в хлороформе или 7 см³ 5 %-ного метанола в хлороформе. Элюат собрать и упарить досуха на ротационном испарителе или в слабом токе азота при температуре не выше 40 °C. Сухой остаток немедленно переработать в растворителе, соответствующем конечному хроматографическому определению (**Проба М**).

Эквивалент массы пробы молока, взятой на анализ афлатоксина M_1 , $M_{\text{пр}} = 20$ г.

Эквивалент массы пробы сухого молока рассчитывается по формуле:

$$M_{\text{пр}} = \frac{m}{V} \cdot 20, \text{ где} \quad (6.1)$$

$M_{\text{пр}}$ – эквивалент массы пробы, взятой на анализ, г;

m – масса пробы сухого молока, г;

V – объем воды для растворения пробы сухого молока, см³.

Эквивалент массы пробы сметаны или кисломолочных напитков, взятой на анализ, рассчитывается по формуле:

$$M_{\text{пр}} = \frac{V_\Phi}{100} \cdot m_{\text{пр}}, \text{ где} \quad (6.2)$$

$M_{\text{пр}}$ – эквивалент массы пробы, взятой на анализ, г;

V_Φ – объем фильтрата, см³;

$m_{\text{пр}}$ – масса (объем) пробы сметаны или кисломолочных напитков, г (см³).

7. Патулин

7.1. Оборудование, материалы, реактивы

Испаритель ротационный ИР-1М2	ТУ 25—1173.102— 84 или др.
Центрифуга типа ЦЛН-2, или аналогичная Устройство для создания вакуума около —0,7 мм рт. ст. (водоструйный насос, масляный вакуумный насос, медицинский отсасыватель) Вакуумное устройство для подготовки проб (вакуумный манифолд), с приемниками проб вместимостью не менее 10 см ³	ТУ 5—375—4171—73
Устройство для упаривания проб в токе азота при нагревании около 40 °C (желательно суховоздушная баня)	
Концентрирующий патрон Диапак П-3, ЗАО "БиоХимМак СТ"	ТУ 4215—002— 05451931—94
Концентрирующий патрон Диапак С, ЗАО "БиоХимМак СТ"	ТУ 4215—002— 05451931—94
Пинцет медицинский, 15 см	
Колбы плоскодонные конические с пробками вместимостью 50 см ³	ГОСТ 25336
Колбы остrodонные с пробками с взаимозаменяемым конусом 14/23 вместимостью 5, 10 или 25 см ³	ГОСТ 25336
Колбы грушевидные с пробками с взаимозаменяемым конусом 14/23 вместимостью 25 см ³	ГОСТ 25336
Пробирка градуированная вместимостью 15 или 20 см ³	ГОСТ 1770
Цилинды мерные вместимостью 10 и 50 см ³ , 2 кл	ГОСТ 1770
Микрошприц вместимостью 100 мм ³ (или пипетка с делениями исполнения 4 или 5, 1-го класса точности вместимостью 1 см ³)	ГОСТ 20292
Бумажные фильтры обеззоленные марки ФОМ	
Вата медицинская нестерилизованная, х/б	
Ацетат цинка 2-водный, чда	ГОСТ 5823
Ацетонитрил для жидкостной хроматографии, ОП-3 осч, ректифицированный	ТУ 6—09—14— 2167—84
Ацетон, осч, ректифицированный, ОП-2	ТУ 6—09—3513—75
Бензол, хч, ректифицированный	ГОСТ 5955—75
Гексацианоферат II калия (калий железистосинеродистый) 3-водный, хч	ГОСТ 4207

Гептан, гексан, хч, или петролейный эфир (фракция 70—100), хч, ректифицированный	ТУ 6—09—3375—78
Хлороформ, медицинский, выдержаный над CaCl_2 , ректифицированный	
Этилацетат (этиловый эфир уксусной кислоты), хч, выдержаный над Na_2CO_3 и ректифицированный	ГОСТ 22300—76
Карбонат натрия, хч	ГОСТ 83—79
Сульфат натрия, безводный, хч	ГОСТ 4166—76
Вода бидистиллированная	
<i>1,5 % карбоната натрия — 1,5 г карбоната натрия растворить в 100 см³ воды.</i>	
<i>15 % этилацетата в бензоле — 15 см³ этилацетата разбавить бензо- лом до 100 см³.</i>	
<i>30 % этилацетата в бензоле — 30 см³ этилацетата разбавить бензо- лом до 100 см³.</i>	
<i>Раствор Карреза I — 15,0 г гексацианоферата II калия растворить в 100 см³ воды.</i>	
<i>Раствор Карреза II — 30,0 г ацетата цинка растворить в 100 см³ воды.</i>	

7.2. Способ подготовки проб

Микотоксин патулин извлекают из проб осветленных соков и напитков пропусканием их через патрон Диапак П-3. Затем патулин элюируют этилацетатом с патрона и после обработки раствором Na_2CO_3 , высушивания, упаривания и перерастворения проводят окончательную очистку на патроне Диапак С.

Соки и напитки с мякотью и консистентные продукты разводят водой, осветляют растворами Карреза в соответствии с ГОСТом 28038—89*, фильтруют и экстрагируют патулин пропусканием фильтрата через патрон Диапак П-3. Затем патулин элюируют этилацетатом с патрона и после обработки раствором Na_2CO_3 , высушивания, упаривания и перерастворения проводят окончательную очистку на патроне Диапак С.

Подготовленные пробы готовы к хроматографическому анализу.

* Продукты переработки плодов и овощей. Метод определения микотоксина патулина. ГОСТ 28038—89.

Для проверки правильности проведения пробоподготовки и уточнения степени извлечения патулина проводят анализ методом стандартной добавки в пробу.

Время проведения пробоподготовки – 90 мин. Степень извлечения* – 60 %. Относительное среднее квадратическое отклонение – 10 %.

7.3. Подготовка концентрирующих патронов

7.3.1. Концентрирующий патрон Диапак П–3

Установить патрон Диапак П–3 вертикально в подходящее устройство для вакуумирования и открыть верхнюю крышку. Сuspendировать сорбент при перемешивании стеклянной палочкой в 10 см³ бензола, дать отстояться сорбенту и пропустить при слабом вакууме, не допуская попадания воздуха, последовательно по 10 см³ бензола и ацетона.

Сохранив слой ацетона около 2 см, ввести пористый полимерный фильтр (имеется в комплекте) и уплотнить его палочкой по верхнему слою сорбента. Затем пропустить оставшийся ацетон и последовательно по 10 см³ экстрагента (см. п. 5.1) и смеси экстрагент-вода (1 : 1), не допуская попадания воздуха на сорбент со скоростью 2—3 капли в секунду.

Сохранив слой последнего элюента около 2 см, отключить вакуум и заглушить патрон сначала верхней крышкой, а затем (после прекращения скапывания) и нижней заглушкой. Подготовленный таким образом патрон может храниться в течение рабочего дня, а при случайном пересыхании приводится в рабочее состояние прокачиванием 10 см³ смеси экстрагент-вода (1 : 1).

Перед проведением пробоподготовки через патрон Диапак П–3 пропустить 10 см³ воды.

Концентрирующий патрон Диапак П–3 многоразового применения и подлежит регенерации после проведения пробоподготовки по схеме его подготовки, как указано выше.

7.3.2. Концентрирующий патрон Диапак С

Снять с патрона Диапак С заглушки и пропустить через него с помощью шприца 5 см³ бензола и заглушить оба конца патрона. Подготовленный таким образом патрон может храниться в течение суток при температуре не выше 25 °C.

* При снижении степени извлечения патулина см. прилож. 1.

Концентрирующий патрон Диапак С одноразового применения и регенерации не подлежит.

7.4. Подготовка проб к анализу

7.4.1. Подготовка осветленных соков и напитков

Отфильтровать пробу через плотный бумажный фильтр до получения 20 см³ фильтрата (**Фильтрат II**).

7.4.2. Подготовка соков и напитков с мякотью и консистентных продуктов

Навеску пробы массой 10,0 г поместить в стеклянный стакан, смешать с небольшим количеством дистиллированной воды и количественно перенести в мерную колбу вместимостью 50 см³. В мерную колбу внести 6,0 см³ раствора Карреза I и 6,0 см³ раствора Карреза II. Содержание колбы довести дистиллированной водой до метки, тщательно перемешать и отфильтровать в мерный цилиндр через бумажный складчатый фильтр. Измерить объем фильтрата (**Фильтрат II**).

7.5. Концентрирование и очистка пробы

7.5.1. Концентрирование пробы на патроне Диапак II-3

Весь объем **Фильтрата II** нанести на предварительно кондиционированный патрон Диапак II-3 со скоростью 1—2 капли в секунду. Промыть патрон 5 см³ бидистиллированной воды. Все смывы отбросить.

Патулин элюировать с патрона 10 см³ этилацетата в колбу или мерную пробирку с пришлифованной пробкой, содержащую 5 см³ 1,5 %-ного карбоната натрия, закрыть пробкой, интенсивно перемешать и дать отстояться. Декантировать верхний этилацетатный слой, высушить его безводным сульфатом натрия (3 г) и перенести в колбу для упаривания. В колбу или пробирку, содержащую оставшийся 1,5 %-ный карбонат натрия, добавить еще 10 см³ этилацетата, перемешать и, после полного расслоения, высушивания этилацетатного слоя тем же сульфатом натрия, объединить его с первой порцией этилацетатного раствора в той же колбе для упаривания. Операцию повторить с 5 см³ этилацетата.

Упарить этилацетатный раствор на ротационном испарителе при температуре не выше 40 °C до объема около 0,5 см³ (**не упаривать до суха!**). Количественно перенести пробу в сердцевидную колбу вмести-

мостью не более 5 см³ или в полимерную пробирку типа Эппендорф, промыв предыдущую отгонную колбу 0,5 см³ этилацетата, и присоединить к упариваемой пробе. Пробу упарить в токе азота при температуре не более 40 °С в суховоздушной бане до 0,5 см³ и добавить к ней 2,5 см³ бензола.

7.5.2. Окончательная очистка пробы на патроне Диапак С

Бензол-этилацетатный раствор пропустить через патрон Диапак С со скоростью 1÷2 капли в секунду. Обмыть колбу еще 0,5÷1,0 см³ 15 %-ного этилацетата в бензоле и нанести на патрон. Все смывы отбросить.

Патулин элюировать с патрона 6 см³ 30 %-ного этилацетата *а бензоле*, собирая элюат в сердцевидную отгонную колбу. Элюат упарить досуха в токе азота при температуре не выше 40 °С в суховоздушной бане.

Внимание! После упаривания пробу **немедленно** перерастворить в 100 мкл хлороформа, охлажденного до 0÷5 °С (для ТСХ-анализа) или в 100÷500 мкл охлажденной до 5÷8 °С бидистилированной воды, подкисленной до pH 4,0 уксусной кислотой (для ВЭЖХ-анализа) и быстро охладить до 0÷5 °С (**Проба П**). Хранить **Пробу П** в холодильнике не более 1 ч.

Эквивалент массы пробы осветленных соков и напитков, взятой на анализ, $M_{\text{пр}}$ – 20 г, соков и напитков с мякотью и консистентных продуктов определяется по формуле:

$$M_{\text{пр}} = \frac{V_{\Phi\text{р.П}}}{50} \cdot m_{\text{пр}}, \text{ где} \quad (7.1)$$

$M_{\text{пр}}$ – эквивалент массы пробы, взятой на анализ, г;

$V_{\Phi\text{р.П}}$ – объем **Фракции П**, см³;

$m_{\text{пр}}$ – масса пробы соков и напитков с мякотью или консистентных продуктов, г.

Приложение 1

**Рекомендуемая методика испытаний
концентрирующих патронов Диапак**

Введение

Каждая партия концентрирующих патронов Диапак П-3, Диапак С16М, Диапак Н, Диапак С, а также партии сорбентов Диасорб А и Диасорб АУ подвергаются выходному контролю в соответствии с ТУ—4215—002—05451931—94 на их соответствие требованиям, предъявляемым к специализированным патронам для твердофазной экстракции микотоксинов. Этим метрологически обеспечивается их производство.

Применение настоящих испытаний рекомендуется проводить в следующих случаях:

- если результат проверки правильности проведения пробоподготовки методом стандартной добавки не соответствует нормативу коэффициента извлечения;
- если патроны Диапак подвергались неправильному хранению или нарушена целостность упаковки;
- в случаях дополнительного сверхнормативного использования регенерируемых патронов (Диапак Н, Диапак П-3).

Приведенные ниже методики проверки патронов Диапак позволяют выявить ошибку по стадиям пробоподготовки. При соответствии характеристик патронов Диапак нормативным требованиям следует искать ошибки в правильности подготовки растворителей и приготовлении растворов, контроле условий упаривания и перерастворения анализируемых проб.

Если среди стадий подготовки пробы присутствует подготовка на патроне Диапак С, рекомендуется начинать анализ возможной потери целевого компонента именно с этого патрона. Это связано с чувствительностью силикагеля к качеству используемых растворителей и прежде всего с содержанием в них воды. Такая специфика сильной зависимости активности патрона Диапак С от условий его хранения и качества используемых растворителей может потребовать оптимизации количества элюента, используемого при работе с этими патронами в конкретной лаборатории.

Общая часть

Настоящая методика предназначена для метрологического обеспечения применения патронов Диапак в анализе микотоксинов и устанавливает процедуру их испытаний. Критерием качества патронов Диапак является соответствие результатов испытаний нормативам коэффициента извлечения, K_R , в модельных экспериментах в соответствии со схем-

мами элюирования, приведенными в разделах 5—7 настоящих методических указаний.

Коэффициент извлечения рассчитывают по формуле:

$$K_R = \frac{C' \cdot K_d}{C_{rp}} \cdot 100, \text{ где} \quad (1)$$

K_R — коэффициент извлечения данных микотоксинов, %;

C' — концентрация данного микотоксина, найденная в результате испытания, мкг/см³; (или S' площадь хроматографического пика, соответствующая концентрации C');

C_{rp} — концентрация того же микотоксина, используемая для градуировки хроматографической системы, мкг/см; (или S_{rp} площадь хроматографического пика, соответствующая концентрации C_{rp});

K_d — коэффициент разведения образца.

За окончательное значение K_R принимается среднее арифметическое результатов двух параллельных испытаний, если абсолютное расхождение между ними не превышает 5 %.

Испытания проводятся относительным методом по схеме “введено—найдено”, поэтому специальных требований к стандартным образцам микотоксинов не предъявляется.

1. Испытание патронов Диапак А-3 и Диапак П-3 по афлатоксину В₁ и зеараленону

Испытание патронов Диапак А-3 проводится совместно с Диапак П-3 из-за низких концентраций афлатоксина В₁ и зеараленона, а также их температурной лабильности, приводящей к невозможности концентрирования упариванием. Патрон Диапак П-3 может быть испытан независимо от Диапак А-3, что рекомендуется выполнять потребителю через каждые 10 проб после соответствующей регенерации по п. 5.3.3.

Приготовить из имеющихся стандартных растворов микотоксинов 1,0 см³ испытательной смеси, содержащей 0,4 мкг афлатоксина В₁ и 4,0 мкг зеараленона в произвольной смеси бензола и ацетонитрила. Аликвоту смеси объемом 0,25 см³ перенести в сердцевидную колбу и упарить растворители досуха в токе азота при температуре 40 °С. Немедленно перерасторовить остаток в 0,25 см³ растворителя, соответствующего конечному хроматографическому определению. Ориентировочные значения концентраций: 0,4 мкг/см³ — для афлатоксина В₁ и 4,0 мкг/см³ — для зеараленона. Ввести раствор не менее двух раз в хроматографическую систему и рассчитать среднее арифметическое значение площадей пиков каждого из микотоксинов, C_{rp} (S_{rp}).

Подготовить патроны Диапак А-3 и Диапак П-3 в соответствии с п.п. 5.3.1 и 5.3.3.

Вторую аликвоту смеси объемом 0,25 см³ упарить аналогично, перерасторовить в 25 мл *экстрагента* (смеси ацетонитрил—вода — 84 : 16)

и нанести на патрон Диапак А–3 в соответствии с п. 5.1.1. Полученные 20 мл элюата сконцентрировать на патроне Диапак П–3 в соответствии с п. 5.1.1. Концентрат перерастворить и проанализировать аналогично градуировочному эксперименту, получив значение C' (S').

Рассчитать значение K_R по формуле (1). Значение $K_d = 1,25$. Коэффициент извлечения, K_R , должен быть не менее 90 % – для афлатоксина B_1 и 85 % – для зеараленона.

При испытании одного патрона Диапак П–3 вторую аликовту объемом 0,25 см³ после упаривания перерастворить в 40 мл смеси *экстрагент*—вода (1 : 1) (смеси ацетонитрил—вода 42 : 58) и сконцентрировать в соответствии с п. 5.1.1. Рассчитать значение K_R , принимая $K_d = 1,00$. Коэффициент извлечения, K_R , должен быть не менее 95 % – для афлатоксина B_1 и 95 % – зеараленона.

2. Испытание патронов Диапак АУ–3 по дезоксиваленолу и Т–2 токсину

Приготовить из имеющихся стандартных растворов микотоксинов 1,0 см³ испытательной смеси, содержащей по 20 мкг дезоксиваленола и Т–2 токсина в произвольной смеси бензола и ацетонитрила. Аликовту смеси объемом 0,25 см³ перенести в сердцевидную отгонную колбу и упарить досуха на ротационном испарителе при температуре 40÷50 °С. Перерастворить остаток в 0,25 см³ растворителя, соответствующего конечному хроматографическому определению. Ориентировочное значение концентраций: 20 мкг/см³ – для дезоксиваленола и Т–2 токсина. Для градуировки хроматографической системы ввести раствор не менее двух раз и рассчитать среднее арифметическое значение площадей пиков каждого из микотоксинов, C_{tp} (S_{tp}).

Подготовить патрон Диапак АУ–3 по п. 5.3.2.

Вторую аликовту смеси объемом 0,25 см³ упарить аналогично, перерастворить в 20 мл *экстрагента* (смеси ацетонитрил—вода 84 : 16) и нанести на патрон Диапак АУ–3, в соответствии с п. 5.5.2. После упаривания досуха остаток перерастворить и проанализировать аналогично градуировочному эксперименту, получив значение C' (S'). Рассчитать значение K_R по формуле 1. Значение $K_d = 1,00$.

Коэффициент извлечения K_R должен быть не менее 95 % – для дезоксиваленола и Т–2 токсина.

3. Испытания патрона Диапак Н

Концентрирующие патроны Диапак Н являются универсальными регенерируемыми патронами для окончательной очистки афлатоксина B_1 , зеараленона, дезоксиваленола и Т–2 токсина, поэтому испытание рекомендуется выполнять через каждые 10 проб после очередной регенерации по п. 5.3.4. Патроны Диапак Н обеспечивают тонкую очистку указанных микотоксинов с высокими метрологическими характеристи-

ками (K_R не менее 90 %), поэтому значения K_R менее 90 % чаще всего свидетельствуют об ошибках в приготовлении элюентов или о недостаточной чистоте растворителей.

3.1. Испытание по афлатоксину B_1 и зеараленону

Сухой остаток упаренной второй аликовты испытательной смеси по п. 1 немедленно перерасторовить в 0,5 мл бензола и нанести по условиям п. 5.1.2 на подготовленный (см. п. 5.3.4) патрон Диапак Н. После элюирования и упаривания **Пробы З** и **Пробы А** немедленно перерасторовить их в 0,25 см³ растворителя, соответствующего конечному хроматографическому определению, и проанализировать аналогично градуировочному эксперименту по п. 1, получив значение $C_{тр}$ ($S_{тр}$) и C' (S') по каждому из микотоксинов.

Рассчитать значение K_R по формуле (1). Значение $K_d = 1,00$. Коэффициент извлечения K_R должен быть не менее 90 % – для афлатоксина B_1 и зеараленона.

3.2. Испытания по дезоксиваленолу и Т-2 токсину

Сухой остаток упаренной второй аликовты испытательной смеси по п. 2 перерасторовить в 0,5 мл хлороформа и нанести по условиям п. 5.1.2 на подготовленный патрон Диапак Н. После элюирования и упаривания **Пробу Д** и **Пробу Т** перерасторовить в 0,25 см³ растворителя, соответствующего конечному хроматографическому определению, и проанализировать аналогично градуировочному эксперименту по п. 2, получив значения $C_{тр}$ ($S_{тр}$) и C' (S') по каждому из микотоксинов.

Рассчитать значения K_R по формуле (1). Значение $K_d = 1,00$. Коэффициент извлечения K_R должен быть не менее 90 % для дезоксиваленола и Т-2 токсина.

4. Испытания патрона Диапак С

Концентрирующие патроны Диапак С являются одноразовыми патронами для окончательной очистки афлатоксина B_1 и зеараленона, а также афлатоксина M_1 и патулина. Патроны Диапак С обеспечивают тонкую очистку указанных микотоксинов с хорошими метрологическими характеристиками ($K_R = 75 \div 90\%$). Для достижения указанных характеристик необходимо установить оптимальный объем элюирования моделированием порционного элюирования (1÷3 порции по 3 мл) целевых фракций в ходе настоящих испытаний.

Оптимальную схему элюирования, т. е. необходимое число порций по 3 мл, потребитель устанавливает по достижению суммарного коэффициента извлечения не ниже указанного норматива. Установленный

объем элюирования подлежит проверке при смене партии растворителей и их смесей, используемых для тонкой очистки микотоксинов.

4.1. Испытания по афлатоксину B_1 и зеараленону

Подготовить патрон Диапак С в соответствии с п. 5.3.5.

Сухой остаток упаренной второй аликовты испытательной смеси по п. 1 немедленно перерастворить в 0,5 мл бензола и нанести на патрон Диапак С в соответствии с п. 5.1.3. После элюирования и раздельного упаривания трех фракций **Пробы 3** и трех фракций **Пробы А** немедленно перерастворить их в 0,25 см³ растворителя, соответствующего конечному хроматографическому определению, и проанализировать аналогично градуировочному эксперименту по п. 1, получив по три значения S_{rp} и одному S' по каждому из микотоксинов.

Рассчитать K_R по формуле (1) для каждой из трех фракций **Проб 3** и **А** $K_d = 1,00$. Суммарный коэффициент извлечения K_R должен быть не менее 90 % – для афлатоксина B_1 и 85 % – для зеараленона. Определить минимально возможное число последовательных фракций, обеспечивающее суммарный K_R не ниже норматива. Найденное число фракций (от 1 до 3) и определяет оптимальный объем элюирования данных микотоксинов с патрона Диапак С данной партии с приготовленными растворителями.

Если значение суммарного K_R меньше нормативного значения, то это свидетельствует об ошибках в приготовлении элюирующих смесей и/или о недостаточной чистоте растворителей, в особенности с точки зрения содержания в них воды.

4.2. Испытание по афлатоксину M_1

Приготовить из имеющегося стандартного раствора 1,0 см³ испытательной смеси, содержащей 0,1 мкг афлатоксина M_1 в произвольной смеси бензола и ацетонитрила. Аликовту смеси объемом 0,25 см³ перенести в сердцевидную колбу и упарить раствор в токе азота при температуре 40 °C. Немедленно перерастворить остаток в 0,25÷1,0 см³ растворителя, соответствующего конечному хроматографическому определению. Ориентировочные значения концентраций афлатоксина M_1 0,025÷0,1 мкг/см³ соответственно. Для проведения градуировочного эксперимента ввести раствор не менее двух раз в хроматографическую систему и рассчитать среднее арифметическое значение площадей пиков афлатоксина M_1 , C_{rp} (S_{rp}).

Вторую аликовту смеси объемом 0,25 см³ упарить, как описано выше, перерастворить в 6 мл хлороформа и нанести в условиях п. 6.5 на

подготовленный (см. п. 6.3.2) патрон Диапак С. После элюирования и раздельного упаривания трех последовательных фракций **Пробы М** немедленно перерастворить их в $0,25 \div 1,0 \text{ см}^3$ растворителя, соответствующего конечному хроматографическому определению, и проанализировать аналогично градуировочному эксперименту, получив три значения C' (S') по афлатоксину M_1 .

Рассчитать K_R по формуле (1) для каждой из трех фракций **Пробы М** $K_d = 1,00$. Суммарный коэффициент извлечения K_R для афлатоксина M_1 должен быть не менее 85 %. Найти оптимальный объем элюирования афлатоксина M_1 с патрона Диапак С по алгоритму, приведенному в п. 4.1. Там же приведен алгоритм поиска ошибок.

4.3. Испытание по патулину

Приготовить из имеющегося стандартного раствора $1,0 \text{ см}^3$ испытательной смеси, содержащей 4,0 мкг патулина в произвольной смеси бензола и ацетонитрила. Аликвоту смеси объемом $0,25 \text{ см}^3$ перенести в сердцевидную колбу и упарить растворитель в токе азота при температуре $35 \div 40^\circ\text{C}$. Немедленно перерастворить остаток в $0,25 \text{ см}^3$ растворителя, соответствующего конечному хроматографическому определению. Ориентировочное значение концентрации патулина: $4,0 \text{ мкг}/\text{см}^3$. Для проведения градуировочного эксперимента ввести раствор не менее двух раз в хроматографическую систему и рассчитать среднее арифметическое значение площади пика патулина, C_{rp} (S_{rp}).

Вторую аликвоту смеси объемом $0,25 \text{ см}^3$ упарить аналогично, перерастворить в 3 мл 15 %-ного этилацетата в бензоле и нанести в условиях п. 7.5.2 на подготовленный (см. п. 7.3.2) патрон Диапак С. После элюирования и раздельного упаривания трех последовательных фракций **Пробы П** немедленно перерастворить их в $0,25 \text{ см}^3$ растворителя, соответствующего конечному хроматографическому определению, и проанализировать аналогично градуировочному эксперименту по п. 4.3, получив три значения C' (S') по патулину.

Рассчитать значение K_R по формуле (1) для каждой из трех фракций **Пробы П**. $K_d = 1,00$. Суммарный коэффициент извлечения K_R для патулина должен быть не менее 75 %. Найти оптимальный объем элюирования патулина с патрона Диапак С по алгоритму, приведенному в п. 4.1. Там же приведен алгоритм поиска ошибок.

5. Испытание патрона Диапак П–3 по патулину

Вторую аликвоту испытательной смеси по п. 4.3 объемом 0,25 см³ после упаривания перерастворить в охлажденной до 5–8 °C воде, подкисленной уксусной кислотой до pH 4,0, и сконцентрировать в условиях п. 7.5.1 на подготовленном (см. п. 7.3.1) патроне Диапак П–3. После элюирования и высушивания упарить этилацетатный экстракт досуха в токе азота при температуре 35–40 °C, немедленно перерастворить в 0,25 см³ растворителя, соответствующего конечному хроматографическому определению, и проанализировать аналогично градуировочному эксперименту по п. 4.3, получив значения С_{тр} (S_{тр}) и С' (S').

Рассчитать значение K_R по формуле (1). Значение K_d = 1,00. Коэффициент извлечения K_R для патулина должен быть не менее 80 %.

6. Испытание патрона Диапак С16М по афлатоксину M₁

Вторую аликвоту испытательной смеси по п. 4.2 объемом 0,25 см³ после упаривания перерастворить в 20 мл 5 %-ного ацетонитрила в воде и нанести в соответствии с п. 6.4.1 на подготовленный по п. 6.3.1 патрон Диапак С16М. После элюирования и высушивания упарить хлороформный **экстракт M** на ротационном испарителе при температуре не выше 40 °C, немедленно перерастворить его в 0,25–1,0 см³ растворителя, соответствующего конечному хроматографическому определению, и проанализировать аналогично градуировочному эксперименту по п. 4.2, получив значения С_{тр} (S_{тр}) и С' (S') для афлатоксина M₁. Рассчитать K_R по формуле (1) K_d = 1,00. Коэффициент извлечения, K_R, по афлатоксину M₁ должен быть не менее 95 %.

**Определение массовой концентрации
микотоксинов в продовольственном сырье
и продуктах питания. Подготовка проб
методом твердофазной экстракции**

**Методические указания
МУК 4.1.787—99**

Редакторы Акопова Н. Е., Барабанова Т. Л., Глазунов В. М.
Технический редактор Гарри Д. В.

Подписано в печать 25.11.99

Формат 60x90/16

Печ. л. 2,0

Тираж 1000 экз.

Заказ 59

ЛР № 021232 от 23.06.97 г.

Министерство здравоохранения Российской Федерации
101431, Москва, Рахмановский пер., д. 3

Оригинал-макет подготовлен к печати
и тиражирован Издательским отделом
Федерального центра госсанэпиднадзора Минздрава России
125167, Москва, проезд Аэропорта, 11.
Отделение реализации, тел. 198-61-01

**Государственное санитарно-эпидемиологическое
нормирование Российской Федерации**

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Определение массовой концентрации
микотоксинов в продовольственном сырье
и продуктах питания. Подготовка проб
методом твердофазной экстракции**

**Методические указания
МУК 4.1.787—99**

Издание официальнос

**Минздрав России
Москва • 1999**

5. Афлатоксин B₁ (АТ–В₁), зеараленон (ЗОН), дезоксизиниваленол (ДОН) и Т–2 токсин (Т–2)

5.1. Оборудование, материалы, реактивы

Таблица 1

Оборудование, материалы, реактивы и растворы	АТ–В ₁		ЗОН		ДОН	Т–2
	1 вар.	2 вар.	1 вар.	2 вар.		
Аппарат для встряхивания проб типа АВУ–6С по ТУ 64–1–2451–78 или магнитная или механическая мешалка				+		
Весы аналитические с погрешностью взвешивания ±0,01 г				+		
Мельница типа “Циклон” QC–114				+		
Испаритель ротационный (ИР–1М2, ТУ 25–1173.102–84 или др.)				+		
Устройство для создания вакуума около –0,7 мм рт. ст. (водоструйный насос, масляный вакуумный насос, медицинский отсасыватель)				+		
Вакуумное устройство для подготовки проб (вакуумный манифолд), с приемниками проб вместимостью не менее 10 см ³				+		
Устройство для упаривания проб в токе азота при нагревании около 40 °C (желательно суховоздушная баня)	+	+	–	–	–	–
Концентрирующий патрон Диапак А–3, ТУ 4215–002–05451931–94, ЗАО “БиоХимМак СТ”	+	+	+	+	+	+
Концентрирующий патрон Диапак АУ–3, ТУ 4215–002–05451931–94, ЗАО “БиоХимМак СТ”	–	–	–	–	+	+
Концентрирующий патрон Диапак П–3, ТУ 4215–002–05451931–94, ЗАО “БиоХимМак СТ”	+	+	+	+	–	–
Концентрирующий патрон Диапак Н, ТУ 4215–002–05451931–94, ЗАО “БиоХимМак СТ”	+	–	+	–	+	+

Продолжение таблицы 1

Оборудование, материалы, реактивы и растворы	АТ–В ₁		ЗОН		ДОН	Т–2
	1 вар.	2 вар.	1 вар.	2 вар.		
Концентрирующий патрон Диапак С, ТУ 4215–002–05451931–94, ЗАО “БиоХимМак СТ”	–	+	–	+	–	–
Пинцет медицинский, 15 см				+		
Шпатель металлический или фарфоровая ложка				+		
Колбы плоскодонные конические с пробками вместимостью 50 см ³ по ГОСТу 25336	+	+	+	+	–	–
Колбы плоскодонные конические (Эрленмейера) с пробками вместимостью 250 или 300 см ³ по ГОСТу 25336				+		
Колба Бюхнера вместимостью 500 см ³				+		
Воронка Бунзена вместимостью 200 см ³				+		
Воронка делительная вместимостью 250 см ³ по ГОСТу 25336				+		
Колбы остродонные с пробками по ГОСТу 25336 с взаимозаменяемым конусом 14/23 вместимостью 5, 10 или 25 см ³				+		
Колбы грушевидные с пробками по ГОСТу 25336 с взаимозаменяемым конусом 14/23 вместимостью 10 и 25 см ³	+	+	+	+	–	–
Цилиндры мерные вместимостью 25, 50, 100 см ³ , 2 кл, по ГОСТу 1770				+		
Микрошприц вместимостью 100 мм ³ (или пипетка с делениями по ГОСТу 20292 исполнения 4 или 5, 1-го класса точности вместимостью 1 см ³)				+		
Бумага фильтровальная (плотная, узкопористая, медленно фильтрующая для тонких осадков, типа “синяя лента”)	–	–	–	–	+	+
Вата медицинская не стерилизованная, х/б				+		

Продолжение таблицы 1

Оборудование, материалы, реактивы и растворы	АТ-В ₁		ЗОН		ДОН	Т-2
	1 вар.	2 вар.	1 вар.	2 вар.		
Ацетонитрил для жидкостной хроматографии, ОП-3 осч. по ТУ 6—09—14—2167—84, ректифицированный	+					
Ацетон, осч, по ТУ 6—09—3513—75 ОП-2, ректифицированный	—	+	—	—	—	—
Бензол, хч, по ГОСТу 5955—75, выдержанный над Na ₂ SO ₄ , ректифицированный	+	+	+	+	—	—
Гептан, гексан, хч, по ТУ 6—09—3375—78 или петролейный эфир (фракция 70—100), хч, ректифицированный	+	+	+	+	—	—
Пропанол-2 (изопропиловый спирт), хч, по ТУ 6—09—402—75, ректифицированный	—	—	—	—	+	+
Уксусная кислота ледяная, хч, по ГОСТу 61—75	+	+	+	+	—	—
Хлороформ, медицинский, выдержанный над CaCl ₂ , ректифицированный	—	—	—	—	+	+
Хлористый метилен (дихлорметан), выдержанный над CaCl ₂ , ректифицированный	+	+	—	—	—	—
Эфир дистилловый, выдержанный над NaOH, ректифицированный	—	+	—	—	—	—
Этилацетат (этиловый эфир уксусной кислоты), хч, по ГОСТу 22300—76, выдержанный над Na ₂ CO ₃ и ректифицированный	—	+	—	—	—	—
Сульфат натрия, безводный, хч, по ГОСТу 4166—76	+	+	+	+	—	—
Хлорид натрия, хч, по ГОСТу 4233—77	+					
Вода дистилированная	+					
Экстрагент — 84 % ацетонитрила в воде, 840 см ³ ацетонитрила доводятся до 1 литра водой либо получается путем ректификации с водой водно-ацетонитрильной смеси (1 : 4)	+					

Продолжение таблицы 1

Оборудование, материалы, реактивы и растворы	АТ–В ₁		ЗОН		ДОН	Т–2
	1 вар.	2 вар.	1 вар.	2 вар.		
33 % бензола в ацетонитриле – смешать 30 см ³ бензола и 60 см ³ ацетонитрила (1 : 2)	+	+	+	+	–	–
20 % ацетонитрила в бензole – 20 см ³ ацетонитрила разбавить бензолом до 100 см ³	+	–	–	–	–	–
2 % уксусной кислоты в бензole – 2 см ³ уксусной кислоты разбавить бензолом до 100 см ³	–	–	+	–	–	–
5 % уксусной кислоты в бензole – 5 см ³ уксусной кислоты разбавить бензолом до 100 см ³	–	+	–	–	–	–
10 % этилацетата в бензole – 10 см ³ этилацетата разбавить бензолом до 100 см ³	–	+	–	+	–	–
25 % гексана в эфире – 25 см ³ гексана разбавить диэтиловым эфиром до 100 см ³	–	+	–	–	–	–
10 % ацетона в дихлорметане – 10 см ³ ацетона разбавить дихлорметаном до 100 см ³	–	+	–	–	–	–
20 % ацетона в дихлорметане – 20 см ³ ацетона разбавить дихлорметаном до 100 см ³	–	–	–	–	+	–