

中华人民共和国国家标准

GB/T 5009.20—2003
代替 GB/T 5009.20—1996

食品中有机磷农药残留量的测定

Determination of organophosphorus pesticide residues in foods

2003-08-11 发布

2004-01-01 实施

中华人民共和国卫生部发布
中国国家标准化管理委员会

前　　言

本标准代替 GB/T 5009.20—1996《食品中有机磷农药残留量的测定方法》。

本标准与 GB/T 5009.20—1996 相比主要修改如下：

——修改了标准的中文名称，标准中文名称改为《食品中有机磷农药残留量的测定》；

——按照 GB/T 20001.4—2001《标准编写规则 第 4 部分：化学分析方法》对原标准的结构进行了修改。

本标准由中华人民共和国卫生部提出并归口。

本标准第一法由中国农业科学院分析测试中心、南京农业大学、卫生部食品卫生监督检验所负责起草。

本标准第二法由卫生部食品卫生监督检验所、上海市卫生防疫站、北京市卫生防疫站负责起草。

本标准第三法由江苏省卫生防疫站负责起草。

本标准于 1985 年首次发布，1996 年第一次修订，本次为第二次修订。

食品中有机磷农药残留量的测定

第一法 水果、蔬菜、谷类中有机磷农药的多残留的测定

1 范围

本标准规定了水果、蔬菜、谷类中敌敌畏、速灭磷、久效磷、甲拌磷、巴胺磷、二嗪磷、乙嘧硫磷、甲基嘧啶磷、甲基对硫磷、稻瘟净、水胺硫磷、氧化喹硫磷、稻丰散、甲喹硫磷、克线磷、乙硫磷、乐果、喹硫磷、对硫磷、杀螟硫磷的残留量分析方法。

本标准适用于使用过敌敌畏等二十种农药制剂的水果、蔬菜、谷类等作物的残留量分析。

2 原理

含有机磷的试样在富氢焰上燃烧,以 HPO 碎片的形式,放射出波长 526 nm 的特性光;这种光通过滤光片选择后,由光电倍增管接收,转换成电信号,经微电流放大器放大后被记录下来。试样的峰面积或峰高与标准品的峰面积或峰高进行比较定量。

3 试剂

3.1 丙酮。

3.2 二氯甲烷。

3.3 氯化钠。

3.4 无水硫酸钠。

3.5 助滤剂 Celite 545。

3.6 农药标准品如下:

3.6.1 敌敌畏(DDVP):纯度≥99%。

3.6.2 速灭磷(mevinphos):顺式纯度≥60%,反式纯度≥40%。

3.6.3 久效磷(monocrotophos):纯度≥99%。

3.6.4 甲拌磷(phorate):纯度≥98%。

3.6.5 巴胺磷(propetumphos):纯度≥99%。

3.6.6 二嗪磷(diazinon):纯度≥98%。

3.6.7 乙嘧硫磷(etrimfos):纯度≥97%。

3.6.8 甲基嘧啶磷(pirimiphos-methyl):纯度≥99%。

3.6.9 甲基对硫磷(parathion-methyl):纯度≥99%。

3.6.10 稻瘟净(kitazine):纯度≥99%。

3.6.11 水胺硫磷(isocarbophos):纯度≥99%。

3.6.12 氧化喹硫磷(po-quinalphos):纯度≥99%。

3.6.13 稻丰散(phenthaoate):纯度≥99.6%。

3.6.14 甲喹硫磷(methdathion):纯度≥99.6%。

3.6.15 克线磷(phenamiphos):纯度≥99.9%。

3.6.16 乙硫磷(ethion):纯度≥95%。

3.6.17 乐果(dimethoate):纯度≥99.0%。

3.6.18 喹硫磷(quinaphos):纯度≥98.2%。

3.6.19 对硫磷(parathion):纯度≥99.0%。

3.6.20 杀螟硫磷(fenitrothion):纯度 $\geq 98.5\%$ 。

3.7 农药标准溶液的配制:分别准确称取3.6.1~3.6.20标准品,用二氯甲烷为溶剂,分别配制成1.0 mg/mL的标准储备液,贮于冰箱(4℃)中,使用时根据各农药品种的仪器响应情况,吸取不同量的标准储备液,用二氯甲烷稀释成混合标准使用液。

4 仪器

4.1 组织捣碎机。

4.2 粉碎机。

4.3 旋转蒸发仪。

4.4 气相色谱仪:附有火焰光度检测器(FPD)。

5 试样的制备

取粮食试样经粉碎机粉碎,过20目筛制成粮食试样;水果、蔬菜试样去掉非可食部分后制成待分析试样。

6 分析步骤

6.1 提取

6.1.1 水果、蔬菜

称取50.00 g试样,置于300 mL烧杯中,加入50 mL水和100 mL丙酮(提取液总体积为150 mL),用组织捣碎机提取1 min~2 min。匀浆液经铺有两层滤纸和约10 g Celite 545的布氏漏斗减压抽滤。取滤液100 mL移至500 mL分液漏斗中。

6.1.2 谷物

称取25.00 g试样,置于300 mL烧杯中,加入50 mL水和100 mL丙酮,以下步骤同6.1.1。

6.2 净化

向6.1.1所得的滤液中加10~15 mL氯化铯溶液外加和林太柱列层析

瓶中,再以约40 mL二氯甲烷分次洗涤谷物和无水硫酸钠。洗涤液也并入烧瓶中,用旋转蒸发器浓缩至约2 mL,浓缩液定量转移至5 mL~25 mL容量瓶中,加二氯甲烷定容至刻度。

6.3 气相色谱测定

6.3.1 色谱参考条件

6.3.1.1 色谱柱

- 玻璃柱2.6 m×3 mm(i. d.),填装涂有4.5%DC-200+2.5%OV-17的Chromosorb W A W DMCS(80目~100目)的担体。
- 玻璃柱2.6 m×3 mm(i. d.),填装涂有质量分数为1.5%的QF-1的Chromosorb W A W DMCS(60目~80目)。

6.3.1.2 气体速度

氮气50 mL/min、氢气100 mL/min、空气50 mL/min。

6.3.1.3 温度

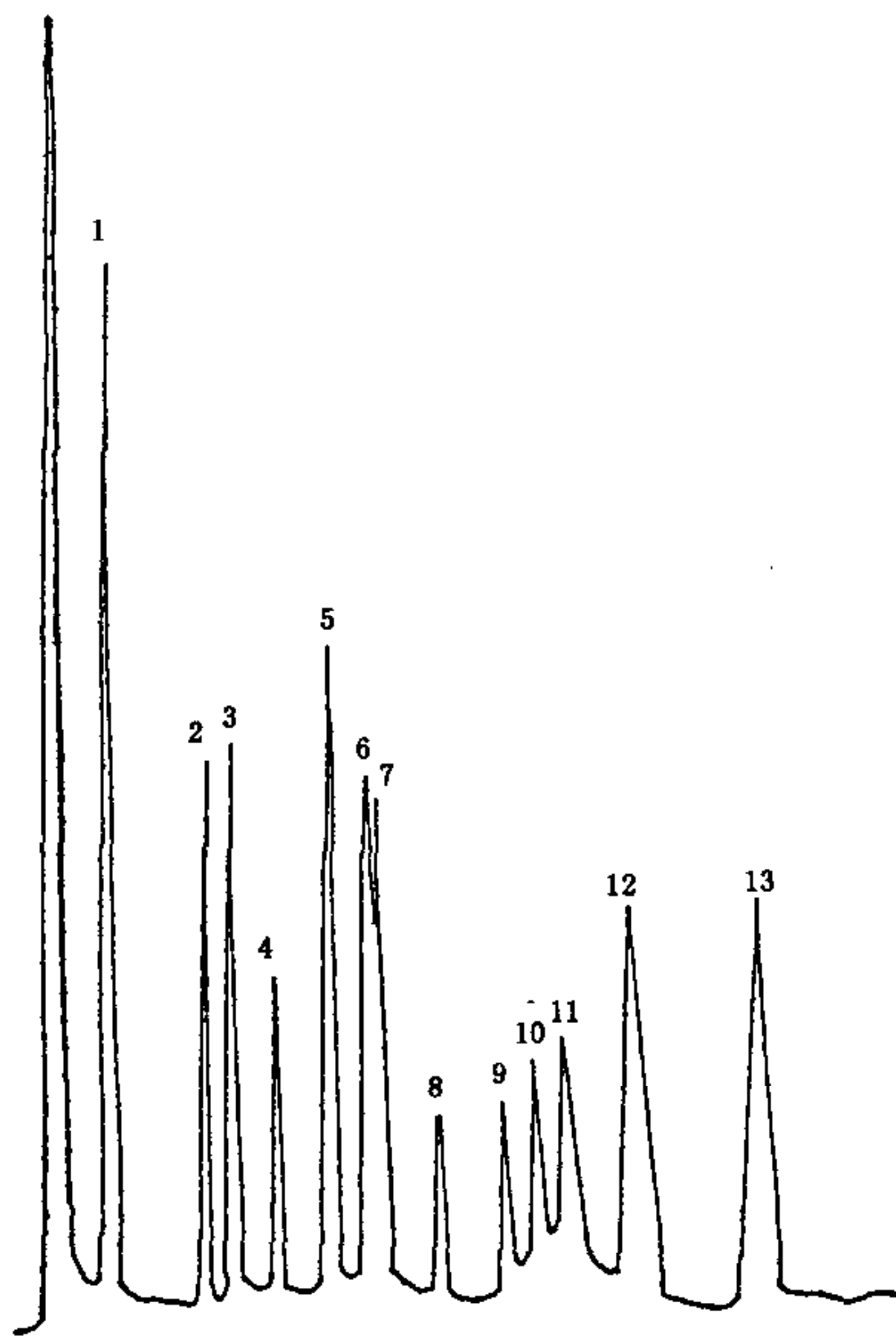
柱箱240℃、汽化室260℃、检测器270℃。

6.4 测定

吸取2 μL~5 μL混合标准液及试样净化液注入色谱仪中,以保留时间定性。以试样的峰高或峰面积与标准比较定量。

9.2 13种有机磷农药的色谱图

13种有机磷农药的色谱图,见图2。



- | | |
|-----------|------------|
| 1——敌敌畏； | 8——乐果； |
| 2——甲拌磷； | 9——喹硫磷； |
| 3——二嗪磷； | 10——甲基对硫磷； |
| 4——乙嘧硫磷； | 11——杀螟硫磷； |
| 5——巴胺磷； | 12——对硫磷； |
| 6——甲基嘧啶磷； | 13——乙硫磷。 |
| 7——异稻瘟净； | |

图2 13种有机磷农药的色谱图

第二法 粮、菜、油中有机磷农药残留量的测定

10 范围

本标准规定了粮食、蔬菜、食用油等食品中敌敌畏、乐果、马拉硫磷、对硫磷、甲拌磷、稻瘟净、杀螟硫磷、位磷等 9 种有机磷农药的测定方法。

最低检出量为 0.1 ng ~ 0.3 ng, 进样量相当于 0.01 g 试样, 最低检出浓度范围为 0.01 mg/kg ~ 0.03 mg/kg。

11 原理

试样中有机磷农药经提取、分离净化后在富氢焰上燃烧,以 HPO 碎片的形式,放射出波长 526 nm 光,这种特征光通过滤光片选择后,由光电倍增管接收,转换成电信号,经微电流放大器放大后,被记录下来。试样的峰高与标准的峰高相比,计算出试样相当的含量。

12 试剂

- 12.1 二氯甲烷。
- 12.2 无水硫酸钠。
- 12.3 丙酮。
- 12.4 中性氧化铝:层析用,经 300℃ 活化 4 h 后备用。
- 12.5 活性炭:称取 20 g 活性炭用盐酸(3 mol/L)浸泡过夜,抽滤后,用水洗至无氯离子,在 120℃ 烘干备用。
- 12.6 硫酸钠溶液(50 g/L)。
- 12.7 农药标准储备液:准确称取适量有机磷农药标准品,用苯(或三氯甲烷)先配制储备液,放在冰箱中保存。
- 12.8 农药标准使用液:临用时用二氯甲烷稀释为使用液,使其浓度为敌敌畏、乐果、马拉硫磷、对硫磷和甲拌磷每毫升各相当于 1.0 μg,稻瘟净、倍硫磷、杀螟硫磷和虫螨磷每毫升各相当于 2.0 μg。

13 仪器

- 13.1 气相色谱仪:具有火焰光度检测器。
- 13.2 电动振荡器。

14 分析步骤

14.1 提取与净化

14.1.1 蔬菜:将蔬菜切碎混匀。称取 10.00 g 混匀的试样,置于 250 mL 具塞锥形瓶中,加 30 g~100 g 无水硫酸钠(根据蔬菜含水量)脱水,剧烈振摇后如有固体硫酸钠存在,说明所加无水硫酸

14.1.2 稻谷:脱壳、磨粉、过 20 目筛、混匀。称取 10.00 g,置于具塞锥形瓶中,加入 0.5 g 中性氧化铝及 20 mL 二氯甲烷,振摇 0.5 h,过滤,滤液直接进样。如农药残留量过低,则加 30 mL 二氯甲烷,振摇过滤,量取 15 mL 滤液浓缩并定容至 2.0 mL 进样。

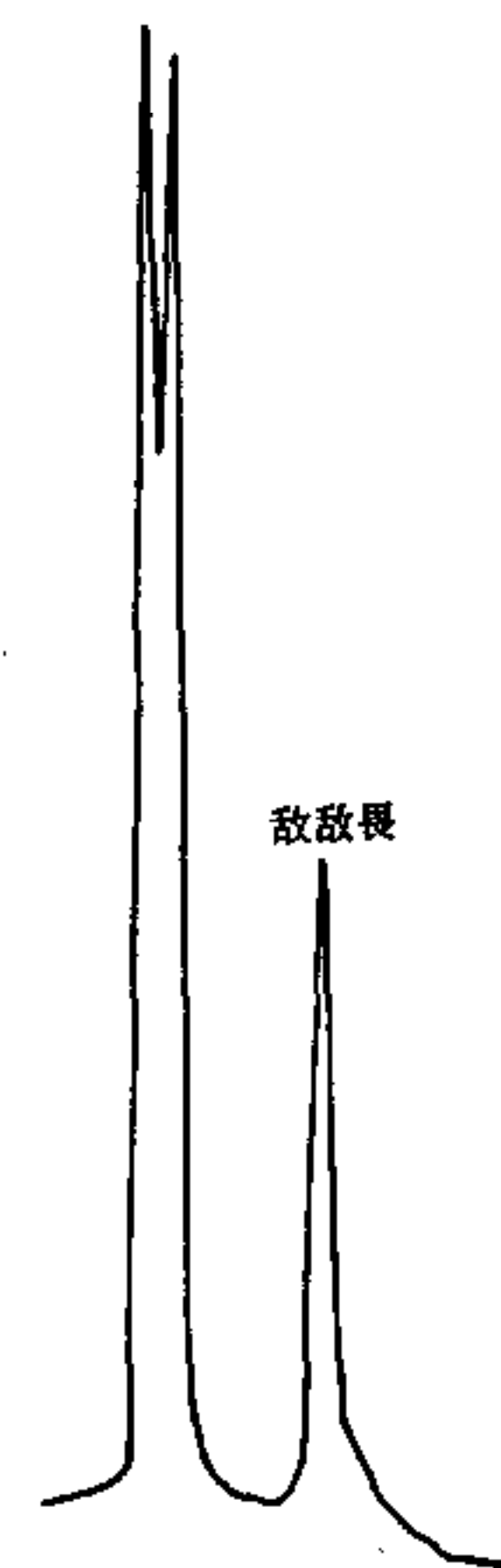
14.1.3 小麦、玉米:将试样磨碎过 20 目筛、混匀。称取 10.00 g 置于具塞锥形瓶中,加入 0.5 g 中性氧化铝、0.2 g 活性炭及 20 mL 二氯甲烷,振摇 0.5 h,过滤,滤液直接进样。如农药残留量过低,则加 30 mL 二氯甲烷,振摇过滤,量取 15 mL 滤液浓缩,并定容至 2 mL 进样。

14.1.4 植物油:称取 5.0 g 混匀的试样,用 50 mL 丙酮分次溶解并洗入分液漏斗中,摇匀后,加 10 mL 水,轻轻旋转振摇 1 min,静置 1 h 以上,弃去下面析出的油层,上层溶液自分液漏斗上口倾入另一分液漏斗中,当心尽量不使剩余的油滴倒入(如乳化严重,分层不清,则放入 50 mL 离心管中,以 2 500 r/min 离心 0.5 h,用滴管吸出上层溶液)。加 30 mL 二氯甲烷,100 mL 硫酸钠溶液(50 g/L),振摇 1 min。静置分层后,将二氯甲烷提取液移至蒸发皿中。丙酮水溶液再用 10 mL 二氯甲烷提取一次,分层后,合并至蒸发皿中。自然挥发后,如无水,可用二氯甲烷少量多次研洗蒸发皿中残液移入具塞量筒中,并定容至 5 mL。加 2 g 无水硫酸钠振摇脱水,再加 1 g 中性氧化铝、0.2 g 活性炭(毛油可加 0.5 g)振摇脱油和

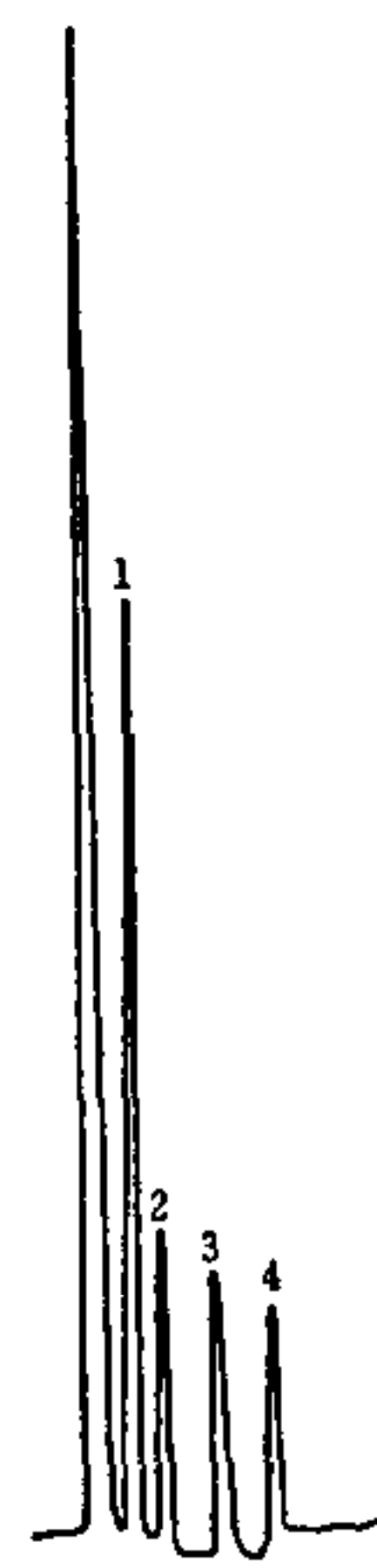


2.5% SE-30 和 3% QF-1 柱, 柱温 180℃
1—乐果;
2—马拉硫磷;
3—对硫磷。

图 3 3 种有机磷农药的气相色谱图

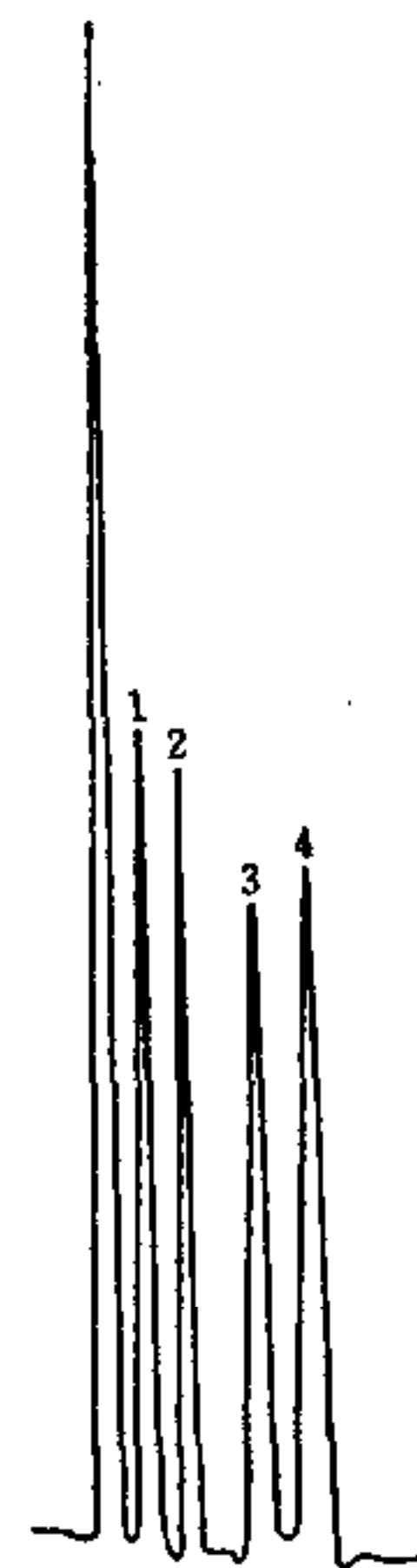


2.5% SE-30 和 3% QF-1 柱, 柱温 130℃
图 4 敌敌畏农药的气相色谱图



3% PEGA+5% QF-1 柱
1—甲拌磷;
2—稻瘟净;
3—倍硫磷;
4—杀螟硫磷。

图 5 4 种有机磷农药的气相色谱图



2% NPGA+3% QF-1 柱
1—甲拌磷;
2—稻瘟净;
3—倍硫磷;
4—杀螟硫磷。

图 6 4 种有机磷农药的气相色谱图

第三法 肉类、鱼类中有机磷农药残留量的测定

19 范围

本标准规定了肉类、鱼类中敌敌畏、乐果、马拉硫磷、对硫磷的残留分析方法。

本标准适用于肉类、鱼类中敌敌畏、乐果、马拉硫磷、对硫磷农药的残留分析。敌敌畏、乐果、马拉硫

同第2章。

21 试剂

21.1 丙酮。

21.2 二氯甲烷。

21.3 工业硫酸铝 在 700℃ 烘烧 1 h 后使用

21.5 硫酸钠溶液(20 g/L)。

21.6 农药标准溶液:准确称取敌敌畏、乐果、马拉硫磷、对硫磷标准品各 10.0 mg,用丙酮溶解并定容至 100 mL,混匀,每毫升相当农药 0.10 mg,作为储备液,保存于冰箱中。

21.7 农药标准使用液:临用时用丙酮稀释至每毫升相当 2.0 μg 。

22.2 电动振摇器。

23 分析步骤

23.1 提取净化

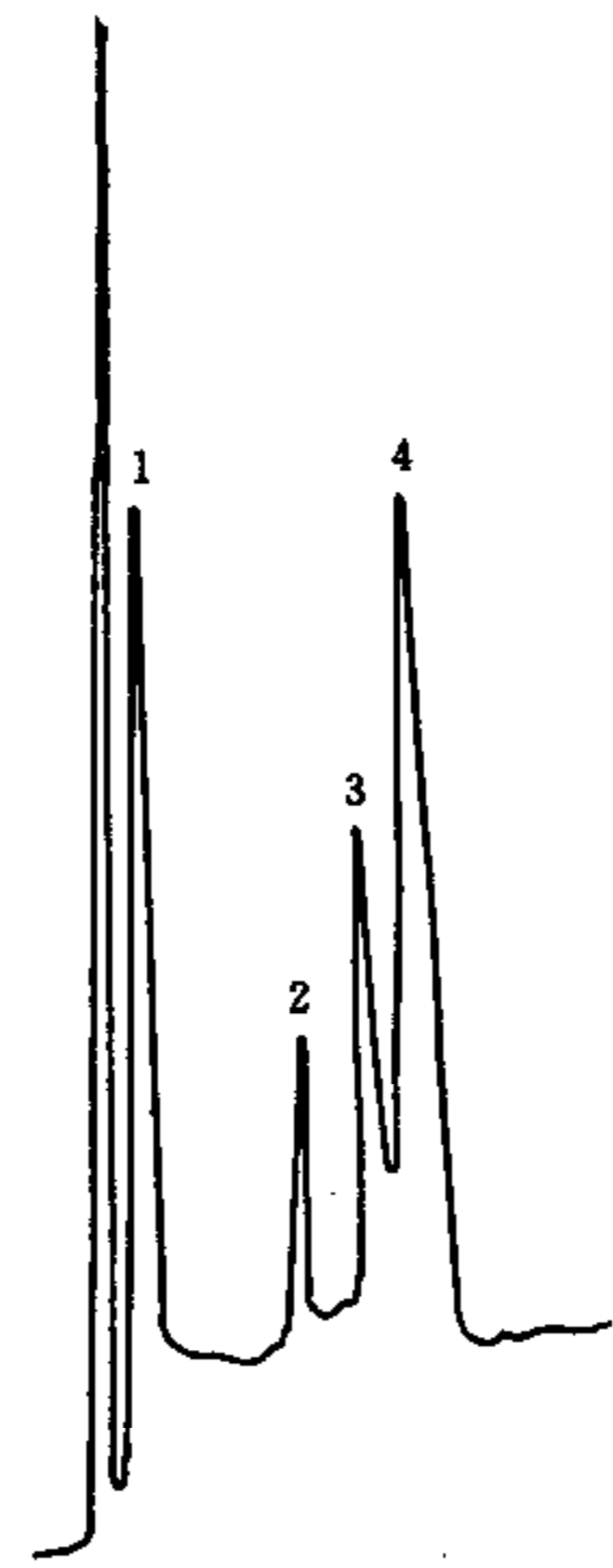
20 mL 二氯甲烷于丙酮水溶液中同样提取后,合并二次提取液,在二氯甲烷提取液中加 1 g 中性氧化铝

丙酮洗入具塞刻度小试管中,定容。

23.2 色谱条件

23.2.1 色谱柱:内径 3.2 mm,长 1.6 m 的玻璃柱,内装涂以 1.5% OV-17 和 2% QF-1 混合固定液的 80 目~100 目 Chromosorb W A W DMCS。

23.2.4 4 种有机磷农药的色谱图,见图 7。



- 1—敌敌畏；
2—乐果；
3—马拉硫磷；
4—对硫磷。

图 7 4 种有机磷农药的色谱图

23.3 测定

将标准使用液或试样液进样 $1 \mu\text{L} \sim 3 \mu\text{L}$, 以保留时间定性; 测量峰高, 与标准比较进行定量。

24 结果计算

同第 7 章。

25 精密度

在重复性条件下获得的两次独立测定结果的绝对差值不得超过算术平均值的 10%。