

中华人民共和国农业行业标准

NY/T 761—2004

蔬菜和水果中有机磷、有机氯、 拟除虫菊酯和氨基甲酸酯类 农药多残留检测方法

2004-01-07 发布

2004-03-01 实施



中华人民共和国农业部 发布

前 言

NY/T 761—2004《蔬菜和水果中有机磷、有机氯、拟除虫菊酯和氨基甲酸酯类农药多残留检测方法》分为三个部分：

- 第 1 部分：蔬菜和水果中 26 种有机磷类农药多残留检测方法；
- 第 2 部分：蔬菜和水果中 22 种有机氯和拟除虫菊酯类农药多残留检测方法；
- 第 3 部分：蔬菜和水果中 8 种氨基甲酸酯类农药多残留检测方法。

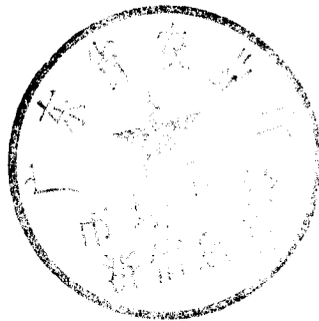
本部分为 NY/T 761—2004 的第 1 部分，“附录 A”为资料性附录。

本部分由中华人民共和国农业部提出。

本部分起草单位：农业部环境质量监督检验测试中心（天津）、农业部环境保护科研监测所。

本部分主要起草人：刘长武、刘潇威、刘凤枝、买光熙、李平、赵梦彬、郑明辉、王一茹。

本标准首次发布。



蔬菜和水果中有机磷、有机氯、拟除虫菊酯 和氨基甲酸酯类农药多残留检测方法

第 1 部分 蔬菜和水果中有机磷类农药多残留检测方法

方 法 一

1 范围

本部分规定了蔬菜和水果中敌敌畏、甲拌磷、乐果、对氧磷、对硫磷、甲基对硫磷、杀螟硫磷、异柳磷、乙硫磷、啶硫磷、伏杀硫磷、敌百虫、氧化乐果、磷胺、甲基嘧啶磷、马拉硫磷、辛硫磷、亚胺硫磷、甲胺磷、二嗪磷、甲基毒死蜱、毒死蜱、倍硫磷、杀扑磷、乙酰甲胺磷、胺丙畏等 26 种有机磷类农药多残留气相色谱检测方法。

本部分适用于蔬菜和水果中上述 26 种农药残留量的检测。

2 原理

样品中有机磷类农药经乙腈提取,提取溶液经净化、浓缩后,用双塔自动进样器同时注入气相色谱的两个进样口,样品中组分经不同极性的两根毛细管柱分离,火焰光度检测器(FPD)检测。外标法定性、定量。

3 试剂与材料

方法所用试剂,凡未指明规格者,均为分析纯;水为蒸馏水。

- 3.1 乙腈。
- 3.2 丙酮,重蒸。
- 3.3 氯化钠,140℃烘烤 4h。
- 3.4 滤膜,0.2 μ m。
- 3.5 铝箔。
- 3.6 农药标准品,见表 1。

表 1 26 种有机磷农药标准品

序号	中文名	英文名	纯度	溶剂	组别
1	敌敌畏	dichlorvos	≥96%	丙酮	I
2	敌百虫	trichlorfon	≥96%	丙酮	II
3	甲胺磷	methamidaphos	≥96%	丙酮	III
4	乙酰甲胺磷	acephate	≥96%	丙酮	IV
5	甲拌磷	phorate	≥96%	丙酮	I
6	氧化乐果	omethoate	≥96%	丙酮	II
7	胺丙畏	propetamphos	≥96%	丙酮	IV

表 1 (续)

序号	中文名	英文名	纯度	溶剂	组别
8	二嗪磷	diazinon	≥96%	丙酮	Ⅲ
9	乐果	dimethoate	≥96%	丙酮	I
10	磷胺	phosphamidon	≥96%	丙酮	Ⅱ
11	甲基毒死蜱	chlorpyrifos-methyl	≥96%	丙酮	Ⅲ
12	对氧磷	paraoxon	≥96%	丙酮	I
13	甲基对硫磷	parathion-methyl	≥96%	丙酮	Ⅳ
14	甲基嘧啶磷	pirimiphos-methyl	≥96%	丙酮	Ⅱ
15	毒死蜱	chlorpyrifos	≥96%	丙酮	Ⅲ
16	马拉硫磷	malathion	≥96%	丙酮	Ⅱ
17	对硫磷	parathion	≥96%	丙酮	I
18	杀螟硫磷	fenitrothion	≥96%	丙酮	Ⅳ
19	倍硫磷	fenthion	≥96%	丙酮	Ⅲ
20	异柳磷	isofenphos	≥96%	丙酮	Ⅳ
21	喹硫磷	quinalphos	≥96%	丙酮	I
22	辛硫磷	phoxim	≥96%	丙酮	Ⅱ
23	杀扑磷	methidathion	≥96%	丙酮	Ⅲ
24	乙硫磷	ethion	≥96%	丙酮	Ⅳ
25	伏杀硫磷	phosalone	≥96%	丙酮	I
26	亚胺硫磷	phosmet	≥96%	丙酮	Ⅱ

3.7 农药标准溶液配制

单一农药标准溶液:准确称取一定量某农药标准品,用丙酮稀释,逐一配制成 26 种农药 1 000mg/L 的单一农药标准储备液,贮存在 -18℃ 以下冰箱中。使用时根据各农药在对应检测器上的响应值,吸取适量的标准储备液,用丙酮稀释配制成所需的标准工作液。

农药混合标准溶液:将 26 种农药分为 4 组,按照表 1 中组别,根据各农药在仪器上的响应值,逐一吸取一定体积的同组别的单个农药储备液分别注入同一容量瓶中,用丙酮稀释至刻度,采用同样方法配制成 4 组农药混合标准储备溶液。使用前用丙酮稀释成所需浓度的标准工作液。

4 仪器设备

4.1 分析实验室常用仪器设备。

4.2 旋涡混合器。

4.3 匀浆机。

4.4 氮吹仪。

4.5 气相色谱仪,带有双火焰光度检测器(FPD),双塔自动进样器,双毛细管进样口。

5 分析步骤

5.1 试料制备

取不少于 1 000g 蔬菜水果样品,取可食部分,用干净纱布轻轻擦去样品表面的附着物,采用对角线

分割法,取对角部分,将其切碎,充分混匀放入食品加工器粉碎,制成待测样,放入分装容器中备用。

5.2 提取

准确称取 25.0g 试料放入匀浆机中,加入 50.0mL 乙腈,在匀浆机中高速匀浆 2min 后用滤纸过滤,滤液收集到装有 5g~7g 氯化钠的 100mL 具塞量筒中,收集滤液 40mL~50mL,盖上塞子,剧烈震荡 1min,在室温下静止 10min,使乙腈相和水相分层。

5.3 净化

从 100mL 具塞量筒中吸取 10.00mL 乙腈溶液,放入 150mL 烧杯中,将烧杯放在 80℃ 水浴锅上加热,杯内缓缓通入氮气或空气流,蒸发近干,加入 2.0mL 丙酮,盖上铝箔待测。

将上述烧杯中用丙酮溶解的样品,完全转移至 15mL 刻度离心管中,再用约 3mL 丙酮分 3 次冲洗烧杯,并转移至离心管,最后准确定容至 5.0mL,在旋涡混合器上混匀,供色谱测定。如样品过于混浊,应用 0.2 μ m 滤膜过滤后再进行测定。

5.4 测定

5.4.1 色谱参考条件

5.4.1.1 色谱柱

预柱,1.0m,0.53mm 内径,脱活石英毛细管柱。

采用两根色谱柱,分别为:

A 柱:50% 聚苯基甲基硅氧烷(DB-17 或 HP-50+)柱,30m \times 0.53mm \times 1.0 μ m;

B 柱:100% 聚甲基硅氧烷(DB-1 或 HP-1)柱,30m \times 0.53mm \times 1.50 μ m。

5.4.1.2 温度

进样口温度,220℃。

检测器温度,250℃

柱温,150℃(保持 2min)8℃/min250℃(保持 12min)。

5.4.1.3 气体及流量

载气:氮气,纯度 \geq 99.999%,流速为 10mL/min。

燃气:氢气,纯度 \geq 99.999%,流速为 75mL/min。

助燃气:空气,流速为 100mL/min。

5.4.1.4 进样方式

不分流进样。样品一式两份,由双塔自动进样器同时进样。

5.4.2 色谱分析

由自动进样器吸取 1.0 μ L 标准混合溶液(或净化后的样品)注入色谱仪中,以双柱保留时间定性,以分析柱 B 获得的样品溶液峰面积与标准溶液峰面积比较定量。

6 结果表述

6.1 定性

双柱测得的样品中未知组分的保留时间(RT)分别与标样在同一色谱柱上的保留时间(RT)相比较,如果样品中某组分的两组保留时间与标准中某一农药的两组保留时间相差都在 \pm 0.05min 内的可认定为该农药。

6.2 计算

样品中被测农药残留量以质量分数 ω 计,数值以毫克每千克(mg/kg)表示,按公式(1)计算。

$$\omega = \frac{V_1 \times A \times V_3}{V_2 \times A_s \times m} \times \Psi \quad \dots\dots\dots (1)$$

式中:

Ψ ——标准溶液中农药的含量,单位为毫克/升(mg/L);
 A——样品中被测农药的峰面积;
 A_s ——农药标准溶液中被测农药的峰面积;
 V_1 ——提取溶剂总体积;
 V_2 ——吸取出用于检测的提取溶液的体积;
 V_3 ——样品定容体积;
 m ——样品的质量。
 计算结果保留三位有效数。

6.3 精密度

将 26 种有机磷农药混合标准溶液在 0.05mg/L ~ 0.30mg/L、0.10mg/L ~ 0.60mg/L 和 0.50mg/L ~ 3.00mg/L 三个水平添加到蔬菜和水果样品中进行方法的精密度试验,方法的添加回收率在 70% ~ 120% 之间,变异系数小于 20%。

6.4 检出限

方法的检出限在 0.0010mg/kg ~ 0.2500mg/kg。

7 色谱图

见图。各农药色谱峰保留时间参考值见附录 A。

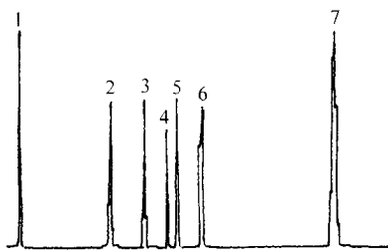


图 1-1 第 1 组有机磷农药标准(A 柱)

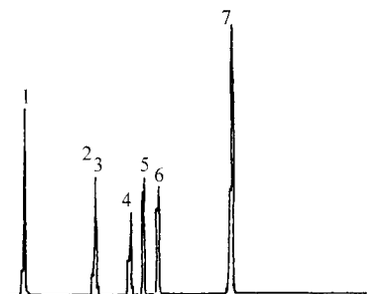


图 1-2 第 1 组有机磷农药标准(B 柱)

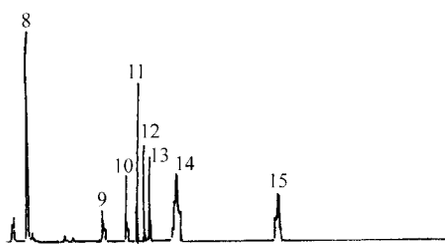


图 2-1 第 2 组有机磷农药标准(A 柱)

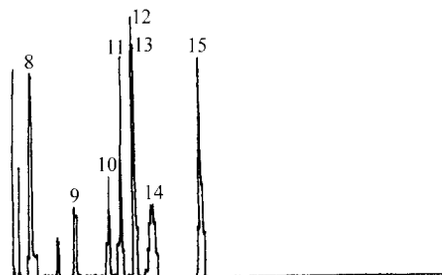


图 2-2 第 2 组有机磷农药标准(B 柱)

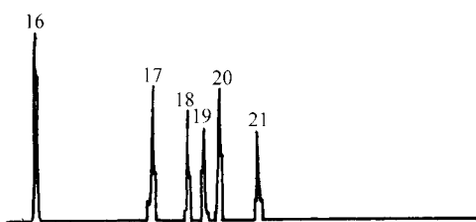


图 3-1 第 3 组有机磷农药标准(A 柱)

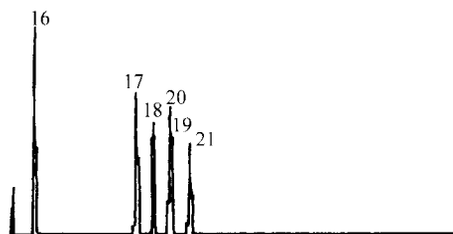


图 3-2 第 3 组有机磷农药标准(B 柱)

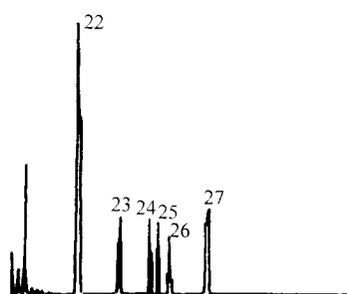


图 4-1 第 4 组有机磷农药标准(A 柱)

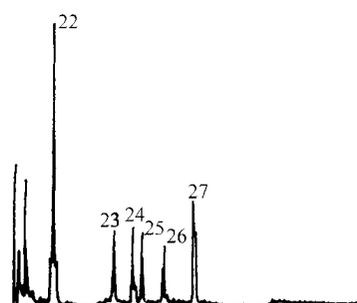


图 4-2 第 4 组有机磷农药标准(B 柱)

1—敌敌畏；2—甲拌磷；3—乐果；4—对氧磷；5—对硫磷；6—啉硫磷；7—伏杀硫磷；8—敌百虫；9—氧化乐果；10—磷胺 1；11—磷胺 2；12—甲基嘧啶磷；13—马拉硫磷；14—辛硫磷；15—亚胺硫磷；16—甲胺磷；17—二嗪磷；18—甲基毒死蜱；19—毒死蜱；20—倍硫磷；21—杀扑磷；22—乙酰甲胺磷；23—胺丙畏；24—甲基对硫磷；25—杀螟硫磷；26—异柳磷；27—乙硫磷。

方 法 二

1 范围

同“方法一”。

2 原理

样品中有机磷类农药用乙腈提取,提取液经净化、浓缩后,被注入气相色谱,样品中组分经毛细管柱分离,用火焰光度检测器(FPD)检测。外标法同时定性、定量。

3 试剂与材料

同“方法一”。

4 仪器设备

4.1 除气相色谱仪外,其他仪器设备同“方法一”。

4.2 气相色谱仪,带有火焰光度检测器(FPD),毛细管进样口。

5 分析步骤

5.1 试料制备、提取、净化步骤同“方法一”。

5.2 测定

5.2.1 色谱参考条件

5.2.1.1 色谱柱

预柱,1.0m(0.53mm 内径、脱活石英毛细管柱);色谱柱,50% 聚苯基甲基硅氧烷(DB-17 或 HP-50 +)柱,30m×0.53mm×1.0 μ m。

5.2.1.2 温度,同“方法一”。

5.2.1.3 气体及流量,同“方法一”。

5.2.1.4 进样方式,不分流进样。

5.2.2 色谱分析

吸取 1.0 μ L 标准混合溶液(或净化后的样品)注入色谱仪中,以保留时间定性,以样品溶液峰面积

NY/T 761.1—2004

与标准溶液峰面积比较定量。

6 结果表述

同“方法一”。

7 色谱图

同“方法一”中 B 柱色谱图。

附 录 A
(资料性附录)

表 A.1 有机磷类农药检测参考数据一览表

序号	中文名	英文名	相对保留时间		最低检出限 MDL mg/kg		组别
			A-RRT (DB-17, FPD)	B-RRT (DB-1, FPD)	A(DB-17)	B(DB-1)	
1	敌敌畏	dichlorvos	0.27	0.22	0.0250	0.0330	I
2	敌百虫	trichlorfon	0.28	0.23	0.0750	0.1330	II
3	甲胺磷	methamidaphos	0.34	0.20	0.0330	0.0500	III
4	乙酰甲胺磷	acephate	0.56	0.36	0.2000	0.3150	IV
5	甲拌磷	phorate	0.72	0.68	0.0250	0.0400	I
6	氧化乐果	omethoate	0.75	0.53	0.0500	0.0500	II
7	胺丙畏	propetamphos	0.79	0.76	0.0250	0.0500	IV
8	二嗪磷	diazinon	0.79	0.79	0.0250	0.0500	III
9	乐果	dimethoate	0.88	0.68	0.0250	0.0500	I
10	磷胺-1	phosphamidon-1	0.88	0.78	0.0110	0.0200	II
11	甲基毒死蜱	chlorpyrifos-methyl	0.94	0.89	0.0250	0.0500	III
12	磷胺-2	phosphamidon-2	0.95	0.86	0.0240	0.0300	II
13	对氧磷	paraoxon	0.96	0.88	0.0330	0.0500	I
14	甲基对硫磷	parathion-methyl	0.97	0.88	0.0250	0.0500	IV
15	甲基嘧啶磷	pirimiphos-methyl	0.98	0.96	0.0170	0.0500	II
16	毒死蜱	chlorpyrifos	1.00	1.00	0.0330	0.0500	III
17	马拉硫磷	malathion	1.01	1.10	0.0170	0.0500	II
18	对硫磷	parathion	1.01	1.00	0.0250	0.0400	I
19	杀螟硫磷	fenitrothion	1.01	0.94	0.0250	0.0500	IV
20	倍硫磷	fenthion	1.06	0.99	0.0250	0.0500	III
21	异柳磷	isofenphos	1.07	1.09	0.0330	0.0500	IV
22	嗪硫磷	quinalphos	1.13	1.09	0.0330	0.0400	I
23	辛硫磷	phoxim	1.19	1.11	0.4000	0.2500	II
24	杀扑磷	methidathion	1.24	1.11	0.0500	0.0500	III
25	乙硫磷	ethion	1.35	1.29	0.0330	0.0400	IV
26	伏杀硫磷	phosalone	2.00	1.57	0.6000	0.0200	I
27	亚胺硫磷	phosmet	2.08	1.44	0.2000	0.1000	II

前 言

NY/T 761—2004《蔬菜和水果中有机磷、有机氯、拟除虫菊酯和氨基甲酸酯类农药多残留检测方法》分为三个部分：

- 第1部分：蔬菜和水果中26种有机磷类农药多残留检测方法；
- 第2部分：蔬菜和水果中22种有机氯和拟除虫菊酯类农药多残留检测方法；
- 第3部分：蔬菜和水果中8种氨基甲酸酯类农药多残留检测方法。

本部分为NY/T 761—2004的第2部分，“附录A”为资料性附录。

本部分由中华人民共和国农业部提出。

本部分起草单位：农业部环境质量监督检验测试中心（天津）、农业部环境保护科研监测所。

本部分主要起草人：刘长武、刘潇威、刘凤枝、买光熙、李平、赵梦彬、郑明辉、王一茹。

本标准首次发布。

蔬菜 and 水果中有机磷、有机氯、拟除虫菊酯 和氨基甲酸酯类农药多残留检测方法

第 2 部分 蔬菜 and 水果中有机氯类、拟除虫菊酯类农药 多残留检测方法

方 法 一

1 范围

本部分规定了蔬菜 and 水果中 α -666、 β -666、 δ -666、*o*, *p*'-DDE、*p*, *p*'-DDE、*o*, *p*'-DDD、*p*, *p*'-DDD、*o*, *p*'-DDT、*p*, *p*'-DDT、异菌脲、五氯硝基苯、林丹、乙烯菌核利、三氯杀螨醇、三氟氯氰菊酯、氯硝胺、百菌清、三唑酮、甲氰菊酯、氯菊酯、氰戊菊酯、溴氰菊酯等 22 种有机氯类、拟除虫菊酯类农药多残留气相色谱检测方法。

本部分适用于蔬菜 and 水果中上述 22 种农药残留量的检测。

2 原理

样品中有机氯类、拟除虫菊酯类农药用乙腈提取，提取液采用固相萃取技术分离、净化、浓缩后，用双塔自动进样器同时将样品注入气相色谱的两个进样口，组分经不同极性的两根毛细管柱分离，电子捕获检测器(ECD)检测。外标法定性、定量。

3 试剂与材料

方法所用试剂，凡未指明规格者，均为分析纯；水为蒸馏水。

- 3.1 乙腈。
- 3.2 丙酮，重蒸。
- 3.3 己烷，重蒸。
- 3.4 氯化钠，140℃烘烤 4h。
- 3.5 固相萃取柱，佛罗里砂柱(Florisor®)，容积 6mL，填充物 1 000mg。
- 3.6 铝箔。
- 3.7 农药标准品，见表 1。

表 1 22 种有机氯农药及拟除虫菊酯类农药标准品

序号	中文名	英文名	纯度	溶剂	组别
1	α -666	α -BHC	$\geq 96\%$	正己烷	I
2	氯硝胺	dieldrin	$\geq 96\%$	正己烷	III
3	β -666	β -BHC	$\geq 96\%$	正己烷	I
4	林丹	lindane	$\geq 96\%$	正己烷	II
5	δ -666	δ -BHC	$\geq 96\%$	正己烷	I
6	五氯硝基苯	pentachloronitrobenzene	$\geq 96\%$	正己烷	II

表 1 (续)

序号	中文名	英文名	纯度	溶剂	组别
7	百菌清	chlorothalonil	≥96%	正己烷	Ⅲ
8	乙烯菌核利	vinclozolin	≥96%	正己烷	Ⅱ
	毒死蜱	chlorpyrifos	≥96%	正己烷	
9	三氯杀螨醇	dicofol	≥96%	正己烷	Ⅱ
10	三唑酮	triadimefon	≥96%	正己烷	Ⅲ
11	o,p'-DDE	o,p'-DDE	≥96%	正己烷	Ⅰ
12	p,p'-DDE	p,p'-DDE	≥96%	正己烷	Ⅰ
13	o,p'-DDD	o,p'-DDD	≥96%	正己烷	Ⅰ
14	p,p'-DDD	p,p'-DDD	≥96%	正己烷	Ⅰ
15	o,p'-DDT	o,p'-DDT	≥96%	正己烷	Ⅱ
16	p,p'-DDT	p,p'-DDT	≥96%	正己烷	Ⅰ
17	异菌脲	iprodione	≥96%	正己烷	Ⅰ
18	甲氰菊酯	fenpropathrin	≥96%	正己烷	Ⅲ
19	三氟氯氰菊酯	lambda-cyhalothrin	≥96%	正己烷	Ⅱ
20	氯菊酯	permethrin	≥96%	正己烷	Ⅲ
21	氰戊菊酯	fenvalerate	≥96%	正己烷	Ⅲ
22	溴氰菊酯	deltamethrin	≥96%	正己烷	Ⅲ

3.8 农药标准溶液配制

单个农药标准溶液:准确称取一定量农药标准品,用正己烷稀释,逐一配制成 22 种农药 1 000mg/L 单一农药标准储备液,贮存在 -18℃ 以下冰箱中。使用时根据各农药在对应检测器上的响应值,吸取适量的标准储备液,用正己烷稀释配制成所需的标准工作液。

农药混合标准溶液:将 22 种农药分为 3 组,按照表 1 中组别,根据各农药在仪器上的响应值,逐一吸取一定体积的同组别的单个农药储备液分别注入同一容量瓶中,用正己烷稀释至刻度,采用同样方法配制成 3 组农药混合标准储备溶液。使用前用正己烷稀释成所需浓度的标准工作液。

4 仪器设备

- 4.1 分析实验室常用仪器设备。
- 4.2 食品加工器。
- 4.3 旋涡混合器。
- 4.4 匀浆机。
- 4.5 氮吹仪。
- 4.6 气相色谱仪,配有双电子捕获检测器(ECD),双塔自动进样器,双毛细管进样口。

5 测定步骤

5.1 试料制备

同第一部分“方法一”。

5.2 提取

同第一部分“方法一”。

5.3 净化

从 100mL 具塞量筒中吸取 10.00mL 乙腈溶液,放入 150mL 烧杯中,将烧杯放在水 80℃ 浴锅上加热,杯内缓缓通入氮气或空气流,蒸发近干,加入 2.0mL 正己烷,盖上铝箔待检测。

将弗罗里矽柱依次用 5.0mL 丙酮+正己烷(10+90)、5.0mL 正己烷预淋条件化,当溶剂液面到达柱吸附层表面时,立即倒入样品溶液,用 15mL 刻度离心管接收洗脱液,用 5mL 丙酮+正己烷(10+90)涮洗烧杯后淋洗弗罗里矽柱,并重复一次。将盛有淋洗液的离心管置于氮吹仪上,在水浴温度 50℃ 条件下,氮吹蒸发至小于 5mL,用正己烷准确定容至 5.0mL,在旋涡混合器上混匀,分别移入两个 2mL 自动进样器样品瓶中,待测。

5.4 测定

5.4.1 色谱参考条件

5.4.1.1 色谱柱

预柱,1.0m,0.25mm 内径、脱活石英毛细管柱。

分析柱采用两根色谱柱,分别为:

分析柱 A:100% 聚甲基硅氧烷(DB-1 或 HP-1)柱,30m×0.25mm×0.25μm。

分析柱 B:50% 聚苯基甲基硅氧烷(DB-17 或 HP-50+)柱,30m×0.25mm×0.25μm。

5.4.1.2 温度

进样口温度,200℃。

检测器温度,320℃。

柱温,150℃(保持 2min)6℃/min 270℃(保持 8min,测定溴氯菊酯保持 23min)。

5.4.1.3 气体及流量

载气:氮气,纯度≥99.999%,流速为 1mL/min。

5.4.1.4 进样方式

分流进样,分流比 1+10。样品一式两份,由双塔自动进样器同时进样。

5.4.2 色谱分析

由自动进样器吸取 1.0μL 标准混合溶液(或净化后的样品溶液)注入色谱仪中,以双柱保留时间定性,以分析柱 A 获得的样品溶液峰面积与标准溶液峰面积比较定量。

6 结果

6.1 定性

双柱测得的样品中未知组分的保留时间(RT)分别与标样在同一色谱柱上的保留时间(RT)相比较,如果样品中某组分的两组保留时间与标准中某一农药的两组保留时间相差都在±0.05min 内的可认定为该农药。

6.2 计算

样品中被测农药残留量以质量分数 ω 计,数值以毫克每千克(mg/kg)表示,按公式(1)计算

$$\omega = \frac{V_1 \times A \times V_3}{V_2 \times A_s \times m} \times \Psi \quad \dots\dots\dots (1)$$

式中:

Ψ ——标准溶液中农药的含量,单位为毫克/升(mg/L);

A——样品中被测农药的峰面积;

A_s ——农药标准溶液中被测农药的峰面积;

V_1 ——提取溶剂总体积;

V_2 ——吸取出用于检测的提取溶液的体积;

V_3 ——样品定容体积；

m ——样品的质量。

计算结果保留三位有效数字。

6.3 精密度

将 22 种有机氯和拟除虫菊酯类农药混合标准溶液在 0.01mg/L ~ 0.10mg/L、0.10mg/L ~ 1.00mg/L 和 0.50mg/L ~ 5.00mg/L 三个水平添加到蔬菜和水果样品中进行方法的精密度试验,方法的添加回收率在 70% ~ 120% 之间,变异系数小于 20%。

7 色谱图

见图。各农药色谱峰保留时间参考值见附录 A。

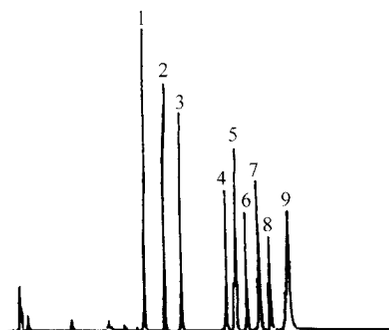


图 1-1 第 1 组农药标准(A 柱)

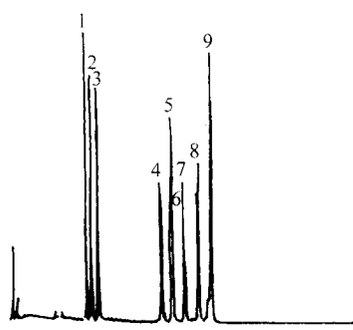


图 1-2 第 1 组农药标准(B 柱)

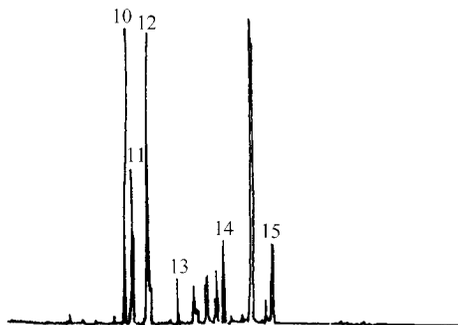


图 2-1 第 2 组农药标准(A 柱)

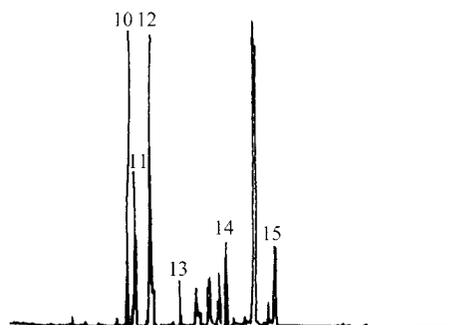


图 2-2 第 2 组农药标准(B 柱)

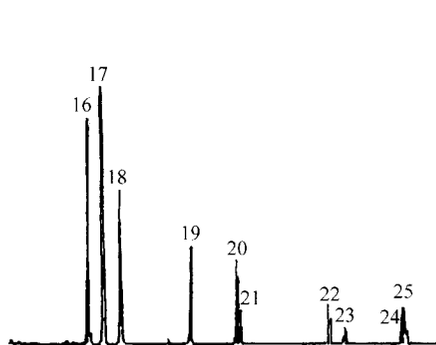


图 3-1 第 3 组农药标准(A 柱)

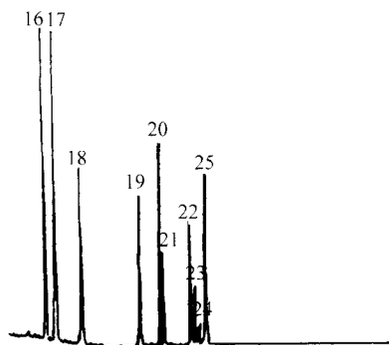


图 3-2 第 3 组农药标准(B 柱)

1—— α -666; 2—— β -666; 3—— δ -666; 4—— o,p' -DDE; 5—— p,p' -DDE; 6—— o,p' -DDD; 7—— p,p' -DDD; 8—— p,p' -DDT; 9——异菌脲; 10——五氯硝基苯; 11——林丹; 12——乙烯菌核利; 13——三氯杀螨醇; 14—— o,p' -DDT; 15——三氟氯氰菊酯; 16——氯硝胺; 17——百菌清; 18——粉锈宁; 19——甲氰菊酯; 20——顺-氯菊酯; 21——反-氯菊酯; 22——反-氰戊菊酯; 23——顺-氰戊菊酯; 24——顺-溴氰菊酯; 25——反-溴氰菊酯。

方 法 二

1 范围

同“方法一”。

2 原理

样品中有机氯、拟除虫菊酯类农药用乙腈提取,提取液经固相萃取柱净化、浓缩后,被注入气相色谱,组分经毛细管柱分离,用电子捕获检测器(ECD)检测。外标法定性、定量。

3 试剂与材料

同“方法一”。

4 仪器设备

4.1 其余仪器设备同“方法一”。

4.2 气相色谱仪,带电子捕获检测器(ECD),毛细管进样口。

5 分析步骤

5.1 试料制备、提取、净化步骤同“方法一”。

5.2 测定

5.2.1 色谱参考条件

5.2.1.1 色谱柱

预柱,1.0m(0.25mm 内径、脱活石英毛细管柱);分析柱,100% 聚甲基硅氧烷(DB-1 或 HP-1)柱,30m×0.25mm×0.25 μ m。

5.2.1.2 温度,同“方法一”。

5.2.1.3 气体及流量,同“方法一”。

5.2.1.4 进样方式,同“方法一”。

5.2.2 色谱分析

吸取 1.0 μ L 标准混合溶液(或净化后的样品)注入色谱仪中,以保留时间定性,以样品溶液峰面积与标准溶液峰面积比较定量。

6 结果表述

同“方法一”。

7 色谱图

同“方法一”中 A 柱色谱图。

附 录 A
(资料性附录)

表 A.1 有机氯和拟除虫菊酯类农药检测参考数据

序号	中文名	英文名	相对保留时间		最低检出限 MDL mg/kg		组别
			A-RRT (DB-17, ECD)	B-RRT (DB-1, ECD)	A(DB-17)	B(DB-1)	
1	α -666	α -BHC	0.72	0.70	0.0006	0.0008	I
2	氯硝胺	dicloran	0.78	0.71	0.0008	0.0010	III
3	β -666	β -BHC	0.82	0.73	0.0001	0.0015	I
4	林丹	lindane	0.80	0.77	0.0008	0.0010	II
5	δ -666	δ -BHC	0.90	0.78	0.0008	0.0010	I
6	五氯硝基苯	pentachloronitrobenzene	0.77	0.79	0.0006	0.0008	II
7	百菌清	chlorothalonil	0.88	0.81	0.0009	0.0011	III
8	乙烯菌核利	vinclozolin	0.88	0.94	0.0020	0.0025	II
	毒死蜱	chlorpyrifos	1.00	1.00	0.0028	0.0037	
9	三氯杀螨醇	dicofol	1.03	1.05	0.0250	0.0170	II
10	三唑酮	triadimefon	0.99	1.07	0.0020	0.0033	III
11	<i>o,p'</i> -DDE	<i>o,p'</i> -DDE	1.13	1.21	0.0008	0.0010	I
12	<i>p,p'</i> -DDE	<i>p,p'</i> -DDE	1.18	1.29	0.0006	0.0007	I
13	<i>o,p'</i> -DDD	<i>o,p'</i> -DDD	1.23	1.30	0.0010	0.0014	I
14	<i>p,p'</i> -DDD	<i>p,p'</i> -DDD	1.29	1.37	0.0007	0.0010	I
15	<i>o,p'</i> -DDT	<i>o,p'</i> -DDT	1.29	1.40	0.0025	0.0020	II
16	<i>p,p'</i> -DDT	<i>p,p'</i> -DDT	1.35	1.47	0.0010	0.0033	I
17	异菌脲	iprodione	1.44	1.56	0.0100	0.0110	I
18	甲氰菊酯	fenpropathrin	1.45	1.61	0.0040	0.0067	III
19	三氟氯氰菊酯	lambda-cyhalothrin	1.50	1.73	0.0026	0.0030	II
20	顺式-氯菊酯	permethrin-cis	1.72	1.82	0.012	0.0130	III
21	反式-氯菊酯	permethrin-trans	1.74	1.84	0.0200	0.0100	III
22	顺式-氰戊菊酯	fenvalerate-cis	2.32	2.16	0.0100	0.0080	III
23	反式-氰戊菊酯	fenvalerate-trans	2.24	2.12	0.0200	0.0200	III
24	顺式-溴氰菊酯	deltamethrin-cis	2.56	2.23	0.0170	0.0600	III
25	反式-溴氰菊酯	deltamethrin-trans	2.66	2.29	0.0150	0.0560	III

前 言

NY/T 761—2004《蔬菜和水果中有机磷、有机氯、拟除虫菊酯和氨基甲酸酯类农药多残留检测方法》分为三个部分：

- 第 1 部分：蔬菜和水果中 26 种有机磷类农药多残留检测方法；
- 第 2 部分：蔬菜和水果中 22 种有机氯和拟除虫菊酯类农药多残留检测方法；
- 第 3 部分：蔬菜和水果中 8 种氨基甲酸酯类农药多残留检测方法。

本部分为 NY/T 761—2004 的第 3 部分，“附录 A”为资料性附录。

本部分由中华人民共和国农业部提出。

本部分起草单位：农业部环境质量监督检验测试中心（天津）、农业部环境保护科研监测所。

本部分主要起草人：刘长武、刘潇威、刘凤枝、买光熙、李平、赵梦彬、郑明辉、王一茹。

本标准首次发布。

蔬菜和水果中有机磷、有机氯、拟除虫菊酯 和氨基甲酸酯类农药多残留检测方法

第 3 部分 蔬菜和水果中氨基甲酸酯类 农药多残留检验方法

1 范围

本部分规定了蔬菜和水果中涕灭威砒、涕灭威亚砒、灭多威、3-羟基呋喃丹、涕灭威、克百威、甲萘威、异丙威 8 种氨基甲酸酯类农药多残留液相色谱检测方法。

本部分适用于蔬菜和水果中上述 8 种农药残留量的检测。

2 原理

样品中氨基甲酸酯类农药用乙腈提取,提取液采用固相萃取技术分离、净化,经浓缩后,使用带荧光检测器和柱后衍生系统的高效液相色谱进行检测。外标法定性、定量。

3 试剂与材料

方法所用试剂,凡未指明规格者,均为分析纯;水为蒸馏水。

3.1 乙腈。

3.2 丙酮,重蒸。

3.3 甲醇,色谱纯。

3.4 氯化钠,140℃烘烤 4h。

3.5 柱后衍生试剂

3.5.1 0.05mol/L NaOH 溶液, Pickering® (cat. No CB130);

3.5.2 OPA 稀释溶液, Pickering® (cat. No CB910);

3.5.3 邻苯二甲醛(O-Phthalaldehyde, OPA), Pickering® (cat. No 0120);

3.5.4 巯基乙醇(Thiofluor), Pickering® (cat. No 3700-2000)。

3.6 固相萃取柱,氨基柱(Aminopropyl®),容积 6mL,填充物 500mg。

3.7 滤膜,0.2μm,0.45μm。

3.8 农药标准品,见表 1。

表 1 8 种氨基甲酸酯类农药标准品

序号	中文号	英文名	纯度	溶剂
1	涕灭威亚砒	aldicarb sulfoxide	≥96%	甲醇
2	涕灭威砒	aldicarb sulfone	≥96%	甲醇
3	灭多威	methomyl	≥96%	甲醇
4	3-羟基呋喃丹	3-hydroxycarbofuran	≥96%	甲醇
5	涕灭威	aldicarb	≥96%	甲醇
6	克百威	carbofuran	≥96%	甲醇
7	甲萘威	carbaryl	≥96%	甲醇
8	异丙威	isoprocarb	≥96%	甲醇

3.9 农药标准溶液配制

单个农药标准溶液:准确称取一定量农药标准品,用甲醇稀释,逐一配制成1 000mg/L的单一农药标准储备液,贮存在-18℃以下冰箱中。使用时根据各农药在对应检测器上的响应值,吸取适量的标准储备液,用甲醇稀释配制成所需的标准工作液。

农药混合标准溶液:根据各农药在仪器上的响应值,逐一吸取一定体积的单个农药储备液分别注入同一容量瓶中,用甲醇稀释至刻度配制成农药混合标准储备溶液,使用前用甲醇稀释成所需浓度的标准工作液。

4 仪器设备

4.1 食品加工器。

4.2 匀浆机。

4.3 氮吹仪。

4.4 液相色谱仪,可做梯度淋洗,配有柱后衍生反应装置和荧光检测器(FLD)。

5 测定步骤

5.1 试料制备

同第一部分“方法一”。

5.2 提取

同第一部分“方法一”。

5.3 净化

从100mL具塞量筒中准确吸取10.00mL乙腈相溶液,放入150mL烧杯中,将烧杯放在80℃水浴锅上加热,杯内缓缓通入氮气或空气流,将乙腈蒸发近干;加入2.0mL甲醇+二氯甲烷(1+99)溶解残渣,盖上铝箔待净化。

将氨基柱用4.0mL甲醇+二氯甲烷(1+99)预洗条件化,当溶剂液面到达柱吸附层表面时,立即加入样品溶液,用15mL离心管收集洗脱液,用2mL甲醇+二氯甲烷(1+99)洗烧杯后过柱,并重复一次。将离心管置于氮吹仪上,水浴温度50℃,氮吹蒸发至近干,用甲醇准确定容至2.5mL。在混合器上混匀后,用0.2μm滤膜过滤,待测。

5.4 色谱参考条件

5.4.1 色谱柱

预柱,C₁₈预柱,4.6mm×4.5cm;分析柱,C₈,4.6mm×25cm,5μm或C₁₈,4.6mm×25cm,5μm。

5.4.2 柱温,42℃。

5.4.3 荧光检测器,λ_{ex}330nm,λ_{em}465nm。

5.4.4 溶剂梯度与流速,见表2

表2 溶剂梯度与流速

时间 min	水 %	甲醇 %	流速 mL/min
0.00	85	15	0.5
2.00	75	25	0.5
8.00	75	25	0.5
9.00	60	40	0.8

表 2 (续)

时间 min	水 %	甲醇 %	流速 mL/min
10.00	55	45	0.8
19.00	20	80	0.8
25.00	20	80	0.8
26.00	85	15	0.5

5.4.5 柱后衍生

5.4.5.1 0.05mol/L 氢氧化钠溶液,流速 0.3mL/min;

5.4.5.2 OPA 试剂,流速 0.3mL/min;

5.4.5.3 反应器温度

水解温度,100℃;衍生温度,室温。

5.5 色谱分析

吸取 20.0μL 标准混合溶液(或净化后的样品)注入色谱仪中,以保留时间定性,以样品溶液峰面积与标准溶液峰面积比较定量。

6 结果

6.1 计算

样品中被测农药残留量以质量分数 ω 计,数值以毫克每千克(mg/kg)表示,按公式(1)计算。

$$\omega = \frac{V_1 \times A \times V_3}{V_2 \times A_s \times m} \times \Psi \quad \dots\dots\dots (1)$$

式中:

Ψ ——标准溶液中农药的含量,单位为毫克/升(mg/L);

A ——样品中被测农药的峰面积;

A_s ——农药标准溶液中被测农药的峰面积;

V_1 ——提取溶剂总体积;

V_2 ——吸取出用于检测的提取溶液的体积;

V_3 ——样品定容体积;

m ——样品的质量。

计算结果保留三位有效数字。

6.2 精密度

将 8 种氨基甲酸酯类农药混合标准溶液在 0.05mg/L、0.10mg/L 和 0.50mg/L 三个水平添加到蔬菜和水果样品中进行方法的精密度试验,方法的添加回收率在 70%~120%之间,变异系数小于 20%。

7 色谱图

见图 1。各农药色谱峰保留时间参考值见附录 A。

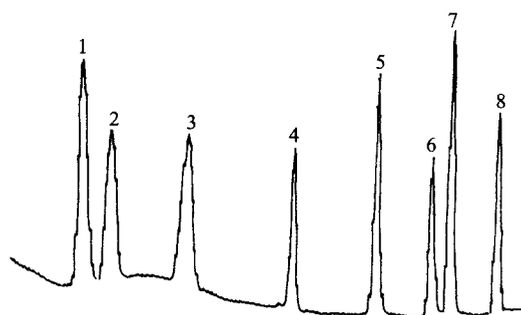


图1 氨基甲酸酯类农药标准色谱图
 1——涕灭威亚砷；2——涕灭威砷；3——灭多威；4——3-羟基呋喃丹；5——涕灭威；6——克百威；7——甲萘威；8——异丙威。

附录 A
 (资料性附录)

表 A.1 氨基甲酸酯类农药检测参考数据表

序号	中文名	英文名	相对保留时间	最低检出限 MDL mg/kg
			RRT(C ₈ , FLD)	
1	涕灭威亚砷	aldicarb sulfoxide	0.47	0.0030
2	涕灭威砷	aldicarb sulfone	0.51	0.0030
3	灭多威	methomyl	0.65	0.0030
4	3-羟基呋喃丹	3-hydroxycarbofuran	0.80	0.0020
5	涕灭威	aldicarb	0.90	0.0010
6	克百威	carbofuran	0.98	0.0025
7	甲萘威	carbaryl	1.00	0.0010
8	异丙威	isoprocarb	1.05	0.0025

中华人民共和国
农业行业标准
蔬菜和水果中有机磷、有机氯、拟除虫菊酯
和氨基甲酸酯类农药多残留检测方法

NY/T 761—2004

* * *

中国农业出版社出版
(北京市朝阳区麦子店街18号楼)
(邮政编码: 100026 网址: www.ccap.com.cn)

中国农业出版社印刷厂印刷
新华书店北京发行所发行 各地新华书店经销

* * *

开本 880mm×1230mm 1/16 印张 1.75 字数 34千字

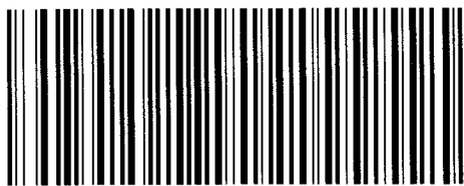
2004年2月第1版 2004年2月北京第1次印刷

书号: 16109·300 印数: 1~10000册

定价: 16.00元

版权专有 侵权必究

举报电话: (010) 65005894



NY/T 761-2004