
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



НАЦИОНАЛЬНЫЙ
СТАНДАРТ
РОССИЙСКОЙ
ФЕДЕРАЦИИ

ГОСТ Р
54518—
2011

**ПРОДУКТЫ ПИЩЕВЫЕ, КОРМА,
ПРОДОВОЛЬСТВЕННОЕ СЫРЬЕ**

**Метод определения содержания кокцидиостатиков
с помощью высокоэффективной жидкостной
хроматографии с масс-спектрометрическим
детектором**

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2012

Предисловие

Цели и принципы стандартизации в Российской Федерации установлены Федеральным законом от 27 декабря 2002 г. № 184-ФЗ «О техническом регулировании», а правила применения национальных стандартов Российской Федерации — ГОСТ Р 1.0—2004 «Стандартизация в Российской Федерации. Основные положения»

Сведения о стандарте

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

2 ВНЕСЕН Техническим комитетом по стандартизации ТК 335 «Методы испытаний агропромышленной продукции на безопасность»

3 УТВЕРЖДЕН Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 23 ноября 2011 г. № 588-ст

4 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодно издаваемом информационном указателе «Национальные стандарты», а текст изменений и поправок — в ежемесячно издаваемых информационных указателях «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ежемесячно издаваемом информационном указателе «Национальные стандарты». Соответствующая информация, уведомление и тексты размещаются также в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет

© Стандартинформ, 2012

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

Содержание

1 Область применения	1
2 Нормативные ссылки	1
3 Сущность метода	2
4 Условия выполнения измерений и требования безопасности	2
5 Средства измерений, вспомогательное оборудование, посуда, материалы и реактивы	3
6 Подготовка к проведению измерений	4
6.1 Подготовка лабораторной посуды и реактивов	4
6.2 Приготовление растворов	4
6.3 Приготовление градуировочных растворов	5
6.4 Построение градуировочной характеристики	7
6.5 Условия хроматографических измерений	9
7 Отбор и подготовка проб	10
7.1 Отбор проб	10
7.2 Подготовка проб	10
8 Порядок выполнения измерений	11
9 Обработка результатов ВЭЖХ-МС/МС анализа	11
10 Метрологические характеристики	11
11 Оформление результатов измерений	12
12 Контроль качества результатов измерений	13
12.1 Контроль полноты извлечения внутренних стандартов кокцидиостатиков	13
12.2 Контроль неопределенности результатов измерений	13
Приложение А (обязательное) Контроль стабильности результатов измерений	14
Библиография	15

ПРОДУКТЫ ПИЩЕВЫЕ, КОРМА, ПРОДОВОЛЬСТВЕННОЕ СЫРЬЕ

Метод определения содержания кокцидиостатиков с помощью высокоеффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектором

Food products, feeds, food raw materials.

Method for determination of the coccidiostats content by high performance liquid chromatography-mass spectrometry (HPLC-MS)

Дата введения — 2013—01—01

1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на пищевые продукты в части молока, яиц, яичного порошка, яичного меланжа, мяса и мясных продуктов, мяса и субпродуктов птицы, рыбы, а также комбикорма и продовольственное сырье и устанавливает метод высокоеффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием (далее по тексту — ВЭЖХ-МС/МС) для определения содержания кокцидиостатиков.

Диапазон измерений от 1,0 до 1000,0 мкг/кг.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие стандарты:

ГОСТ Р 12.1.019—2009 Система стандартов безопасности труда. Электробезопасность. Общие требования и номенклатура видов защиты

ГОСТ Р ИСО 5725-6—2002 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 6. Использование значений точности на практике

ГОСТ Р 51447—99 (ИСО 3100-1—91) Мясо и мясные продукты. Методы отбора проб

ГОСТ Р 51652—2000 Спирт этиловый ректифицированный из пищевого сырья. Технические условия

ГОСТ Р 52121—2003 Яйца куриные пищевые. Технические условия

ГОСТ Р 53228—2008 Весы неавтоматического действия. Часть 1. Метрологические и технические требования. Испытания

ГОСТ Р 53597—2009 Мясо птицы, субпродукты и полуфабрикаты из мяса птицы. Методы отбора проб и подготовка их к испытаниям

ГОСТ Р 53669—2009 Пищевые продукты переработки яиц сельскохозяйственной птицы. Методы отбора проб и органолептического анализа

ГОСТ 12.1.005—88 Система стандартов безопасности труда. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны

ГОСТ 12.1.007—76 Система стандартов безопасности труда. Вредные вещества. Классификация и общие требования безопасности

ГОСТ 12.1.018—93 Система стандартов безопасности труда. Пожаровзрывобезопасность статического электричества. Общие требования

ГОСТ 12.2.085—2002 Сосуды, работающие под давлением. Клапаны предохранительные. Требования безопасности

ГОСТ 1770—74 (ИСО 1042—83, ИСО 4788—80) Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензуры, колбы, пробирки. Общие технические условия

ГОСТ 2603—79 Реактивы. Ацетон. Технические условия

ГОСТ Р 54518—2011

ГОСТ 5848—73 Реактивы. Кислота муравьиная. Технические условия
ГОСТ 13496.0—80 Комбикорма, сырье. Методы отбора проб
ГОСТ 13867—68 Продукты химические. Обозначение чистоты
ГОСТ 22300—76 Реактивы. Эфиры этиловый и бутиловый уксусной кислоты. Технические условия
ГОСТ 25336—82 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы, основные параметры и размеры
ГОСТ 26809—86 Молоко и молочные продукты. Правила приемки, методы отбора и подготовка проб к анализу
ГОСТ 29227—91 (ИСО 835-1—81) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 1. Общие требования
ГОСТ 31339—2006 Рыба, нерыбные объекты и продукция из них. Правила приемки и методы отбора проб

П р и м е ч а н и е — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет или по ежегодно издаваемому информационному указателю «Национальные стандарты», который опубликован по состоянию на 1 января текущего года, и по соответствующим ежемесячно издаваемым информационным указателям, опубликованным в текущем году. Если ссылочный стандарт заменен (изменен), то при пользовании настоящим стандартом следует руководствоваться заменяющим (измененным) стандартом. Если ссылочный стандарт отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

3 Сущность метода

- 3.1 Определение содержания кокцидиостатиков в анализируемой пробе проводят методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием.
- 3.2 Количественное определение кокцидиостатиков проводят методом внутреннего стандарта по площади пика идентифицированных соединений с помощью градуировочной характеристики, полученной при анализе градуировочных растворов известных соединений в аналогичных условиях.
- 3.3 Детектирование анализируемых проб проводят в режиме регистрации выбранных реакций.

4 Условия выполнения измерений и требования безопасности

- 4.1 При определении содержания кокцидиостатиков должны быть соблюдены следующие условия:
 - температура окружающего воздуха от 20 °C до 25 °C;
 - атмосферное давление от 84 до 106 кПа;
 - напряжение в электросети (220 ± 20) В;
 - частота тока в электросети от 49 до 51 Гц;
 - относительная влажность воздуха от 40 % до 80 %.
- 4.2 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.
- 4.3 Помещения, в которых проводится анализ и подготовка проб, должны быть оборудованы приточно-вытяжной вентиляцией.
- 4.4 Приготовление градуировочных растворов проводят под тягой в вытяжном шкафу.
- 4.5 При проведении испытаний соблюдают требования ГОСТ 12.2.085 и [1].
- 4.6 При выполнении измерений на хромато-масс-спектрометре следует соблюдать правила электробезопасности в соответствии с ГОСТ Р 12.1.019, пожаровзрывобезопасности по ГОСТ 12.1.018 и инструкции по эксплуатации прибора.
- 4.7 К выполнению измерений методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием допускаются лица, владеющие техникой ВЭЖХ-МС/МС и изучившие инструкции по эксплуатации применяемой аппаратуры.

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

5.1 Для определения содержания кокцидиостатиков применяют следующие средства измерений, вспомогательное оборудование и материалы:

- масс-спектрометр с диапазоном измерений от 50 до 1000 атомных единиц массы (а. е. м.), массовым разрешением не менее 1000, точностью измерения массы не ниже 0,2 а. е. м., с режимом получения и анализа фрагментных ионов (режим МС/МС);
- систему высокоеффективную жидкостную хроматографическую, состоящую из бинарного насоса со смесителем, термостата хроматографической колонки, обеспечивающего температуру нагрева до 50 °C;
- колонку хроматографическую обращенно-фазную длиной не менее 150 мм с диаметром частиц сорбента не более 3,5 мкм;
- компьютер с установленным программным обеспечением для управления масс-спектрометром и обработки результатов измерений;
- весы, обеспечивающие точность взвешивания с пределом абсолютной допускаемой погрешности не более $\pm 0,01$ мг по ГОСТ Р 53228;
- весы микроаналитические, тах не более 20 г, с пределом абсолютной допускаемой погрешности не более $\pm 0,001$ мг;
- модуль терmostатируемый нагревательный с системой отдувки растворителей инертным газом и максимальной температурой термостатирования 40 °C;
- измельчитель-гомогенизатор лабораторный;
- встряхиватель (шейкер) вибрационный для пробирок орбитального типа движения с амплитудой встряхивания 3 мм и диапазоном скоростей от 150 до 2500 об/мин;
- центрифугу лабораторную рефрижераторную со скоростью вращения ротора не менее 10000 об/с и диапазоном температур охлаждения от 4 °C до 20 °C, с адаптерами для пробирок вместимостью 15 см³ и микроцентрифужных пробирок вместимостью 1,5 см³;
- баню ультразвуковую с рабочей частотой не менее 20 Гц и объемом не менее 1 дм³;
- устройство вакуумное для твердофазной экстракции;
- картридж для твердофазной экстракции объемом не менее 12 см³, заполненный обращенно-фазным сорбентом диаметром частиц не более 50 мкм;
- пипетки одноканальные переменной вместимости 2,5—10,0 мм³, 5—25 мм³, 20—100 мм³, 200—1000 мм³ с допустимой относительной погрешностью дозирования по метанолу и ацетонитрилу не более 1 %;
- виалы (флаконы) полипропиленовые вместимостью 15 см³ с герметично закрывающимися пластмассовыми крышками;
- виалы (флаконы) стеклянные вместимостью 2 см³ с завинчивающимися крышками и тefлоновыми прокладками 9 мм;
- пробирки полипропиленовые микроцентрифужные вместимостью 1,5 см³;
- фильтры мембранные диаметром пор не более 0,2 мкм;
- пробирки мерные стеклянные П-2-10-14/23 по ГОСТ 1770;
- колбы конические Кн-1-250-14/23 ТС по ГОСТ 25336;
- пипетки стеклянные градуированные по ГОСТ 29227;
- колбы мерные стеклянные 1-100-2 по ГОСТ 1770;
- цилиндры мерные стеклянные 1-25 (100, 500)-1 по ГОСТ 1770;
- холодильник бытовой с цифровым контроллером температуры и рабочим диапазоном температур от 0 °C до 5 °C;
- камеру лабораторную морозильную с цифровым контроллером температуры и рабочим диапазоном температур от минус 30 °C до минус 40 °C.

5.2 При определении содержания кокцидиостатиков применяют следующие реактивы:

- этилацетат по ГОСТ 22300, х. ч.;
- ацетон по ГОСТ 2603;
- кислоту муравьиную по ГОСТ 5848, ч. д. а.;
- воду деионизованную;
- метанол, х. ч.;
- спирт этиловый ректифицированный пищевой 96 %-ный по ГОСТ Р 51652;
- ацетонитрил, ч. д. а.;
- формиат аммония с содержанием основного вещества не менее 99,0 %.

ГОСТ Р 54518—2011

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

5.3 При определении содержания кокцидиостатиков применяют:

5.3.1 Стандартные образцы кокцидиостатиков:

- монензина натриевая соль с содержанием основного вещества не менее 90,0 %;
- наразин с содержанием основного вещества не менее 93,5 %;
- лаидломицина пропионата калиевая соль с содержанием основного вещества не менее 96,6 %;
- семдурамицина натриевая соль с содержанием основного вещества не менее 96,8 %;
- декоквинат с содержанием основного вещества не менее 99,6 %;
- толтразурил с содержанием основного вещества не менее 99,5 %;
- тинидазол с содержанием основного вещества не менее 99,0 %;
- динитрокарбанилид с содержанием основного вещества не менее 97,0 %;
- диклазурил с содержанием основного вещества не менее 99,6 %;
- толтразурила сульфон с содержанием основного вещества не менее 99,7 %;
- галофугинона бромгидрат с содержанием основного вещества не менее 99,6 %;
- этопабат с содержанием основного вещества не менее 99,5 %;
- арприногид с содержанием основного вещества не менее 99,0 %;
- тернидазол с содержанием основного вещества не менее 99,0 %;
- ронидазол с содержанием основного вещества не менее 100,0 %;
- клопидол с содержанием основного вещества не менее 98,6 %;
- никарбазин с содержанием основного вещества не менее 98,2 %;
- ампролиума гидрохлорид с содержанием основного вещества не менее 99,0 %;
- ласалоцида натриевая соль с содержанием основного вещества не менее 98,0 %;
- мадурамицина аммоний с содержанием основного вещества не менее 90,0 %;
- робенидина гидрохлорид с содержанием основного вещества не менее 96,0 %;
- салиномицина натриевая соль с содержанием основного вещества не менее 98,0 %.

5.3.2 Внутренние стандарты кокцидиостатиков:

- ронидазол-D3 с содержанием основного вещества не менее 99,2 %;
- динитрокарбанилид-D8 с содержанием основного вещества не менее 99,0 %;
- иономицина СА-соль с содержанием основного вещества не менее 99,0 %.

5.4 Допускается применение других средств измерений, вспомогательного оборудования, не уступающих вышеуказанным по метрологическим и техническим характеристикам и обеспечивающим необходимую точность измерения, а также 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. Не допускается проведение подготовки посуды в данном помещении для других видов анализов. Для сушки лабораторной посуды и подготовки реактивов необходимо использовать отдельные сушильные шкафы.

6.1.2 Стеклянную 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 в соответствии с процедурой анализа.

6.2 Приготовление растворов

6.2.1 Приготовление растворов элюентов мобильной фазы А и Б

6.2.1.1 Для приготовления раствора элюента мобильной фазы А в мерную колбу вместимостью 1000 см³ приливают 475 см³ дедионизированной воды, 250 см³ метанола и 275 см³ ацетонитрила, добавляют 0,5 г формиата аммония и 5,0 см³ муравьиной кислоты. Полученный раствор дегазируют на ультразвуковой бане в течение 5 мин.

Срок хранения при комнатной температуре — не более 1 мес.

6.2.1.2 Для приготовления раствора элюента мобильной фазы Б в мерную колбу вместимостью 1000 см³ приливают 475 см³ метанола и 525 см³ ацетонитрила, добавляют 0,5 г формиата аммония и 0,5 см³ муравьиной кислоты. Полученный раствор дегазируют на ультразвуковой бане в течение 5 мин.

Срок хранения при комнатной температуре — не более 1 мес.

6.2.2 Приготовление раствора метанола в деионизированной воде в объемном соотношении 20:80

В мерную пробирку вместимостью 10 см³ вносят 2 см³ метанола, доводят объем до 10 см³ деионизированной водой, перемешивают.

Раствор используют свежеприготовленным.

6.2.3 Приготовление раствора метанола в деионизированной воде в соотношении 50:50

В коническую колбу вместимостью 250 см³ мерным цилиндром отмеривают 50 см³ метанола и 50 см³ деионизированной воды, перемешивают.

Раствор используют свежеприготовленным.

6.3 Приготовление градуировочных растворов

6.3.1 Приготовление исходных градуировочных растворов C_0 стандартов кокцидиостатиков

Для приготовления исходных градуировочных растворов стандартов кокцидиостатиков (C_0) рассчитывают массу стандартных образцов по таблице 1 для каждого аналита исходя из содержания кокцидиостатика в стандартном образце в пересчете на действующее вещество.

Таблица 1 — Массы стандартных образцов для приготовления градуировочных растворов C_0

Наименование кокцидиостатика	Действующее вещество	Масса стандартных образцов, мг*
Ампролиума гидрохлорид	Ампролиум	12,96
Клопидол	Клопидол	10,00
Ронидазол-D3	Ронидазол-D3	10,00
Ронидазол	Ронидазол	10,00
Тернидазол	Тернидазол	10,00
Тинидазол	Тинидазол	10,00
Арприноцид	Арприноцид	10,00
Этопабат	Этопабат	10,00
Галофугинона бромгидрат	Галофугинон	11,95
Динитрокарбанилид-D8	Динитрокарбанилид-D8	10,00
Динитрокарбанилид	Динитрокарбанилид	10,00
Толтразурила сульфон	Толтразурил	10,75
Диклазурил	Диклазурил	10,00
Толтразурил	Толтразурил	10,00
Робенидина гидрохлорид	Робенидин	11,09
Декоквинат	Декоквинат	10,00
Ласалоцида натриевая соль	Ласалоцид	10,39
Семдурамицина натриевая соль	Семдурамицин	10,25
Монензина натриевая соль	Монензин	10,33
Лаидломицина пропионата калиевая соль	Лаидломицин	11,35
Мадурамицина аммоний	Мадурамицин	10,19
Салиномицина натриевая соль	Салиномицин	10,31
Наразин	Наразин	10,00
Иономицина кальциевая соль	Иономицин	10,54

* Масса эквивалентна 10,0 мг действующего вещества с содержанием кокцидиостатика в 100 %-ном стандартном образце.

Для приготовления исходных градуировочных растворов (C_0) на микроаналитических весах берут стандартные образцы по таблице 1 для каждого кокцидиостатика и переносят по отдельности в мерные колбы вместимостью 100 см³. Добавляют 80 см³ этилового спирта, перемешивают, помещают в ультразвуковую баню на 1 мин и доводят полученный раствор до метки этиловым спиртом.

Массовая концентрация каждого стандарта кокцидиостатика в растворе C_0 составляет 100 мкг/см³.

Срок хранения растворов при температуре от минус 30 °С до минус 40 °С — не более двух лет.

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

6.3.2 Приготовление рабочего градуировочного раствора C_1

Для приготовления рабочего градуировочного раствора C_1 переносят 0,2 см³ раствора C_0 каждого стандарта кокцидиостатика в мерные пробирки вместимостью 10 см³, доводят до метки раствором метанол/денионизированная вода (6.2.2) и перемешивают.

Массовая концентрация каждого кокцидиостатика в растворе C_1 составляет 2 мкг/см³.

6.3.3 Приготовление рабочего градуировочного раствора C_2

Для приготовления рабочего градуировочного раствора C_2 переносят 5,0 см³ раствора C_1 в мерную пробирку вместимостью 10 см³, доводят до метки раствором метанол/денионизированная вода (6.2.3) и перемешивают.

Массовая концентрация каждого кокцидиостатика в растворе C_2 составляет 1 мкг/см³.

6.3.4 Приготовление рабочего градуировочного раствора C_3

Для приготовления рабочего градуировочного раствора C_3 переносят 2,0 см³ раствора C_2 в мерную пробирку вместимостью 10 см³, доводят до метки раствором метанол/денионизированная вода (6.2.3) и перемешивают.

Массовая концентрация каждого кокцидиостатика в растворе C_3 составляет 0,2 мкг/см³.

6.3.5 Приготовление рабочего градуировочного раствора C_4

Для приготовления рабочего градуировочного раствора C_4 переносят 1,0 см³ раствора C_3 в мерную пробирку вместимостью 10 см³, доводят до метки раствором метанол/денионизированная вода (6.2.3) и перемешивают.

Массовая концентрация каждого кокцидиостатика в растворе C_4 составляет 0,1 мкг/см³.

6.3.6 Приготовление рабочего градуировочного раствора C_5

Для приготовления рабочего градуировочного раствора C_5 переносят 1,0 см³ раствора C_4 в мерную пробирку вместимостью 10 см³, доводят до метки раствором метанол/денионизированная вода (6.2.3) и перемешивают.

Массовая концентрация каждого кокцидиостатика в растворе C_5 составляет 0,02 мкг/см³.

Приготовленные градуировочные растворы (C_1 — C_5) хранят в холодильнике при температуре от 2 °С до 4 °С — не более 4 мес.

Перед применением растворы выдерживают при комнатной температуре в темном месте не менее 20 мин.

6.3.7 Приготовление исходных градуировочных растворов D_0 внутренних стандартов кокцидиостатиков

Для приготовления исходных градуировочных растворов внутренних стандартов (D_0) рассчитывают массу стандартного образца, эквивалентную 4,0 мг действующего вещества, для каждого анализа исходя из массовой доли кокцидиостатика в стандартном образце в пересчете на действующее вещество согласно таблице 1.

На микроаналитических весах взвешивают рассчитанную массу каждого внутреннего стандарта кокцидиостатиков и переносят по отдельности в мерные колбы вместимостью 100 см³. Добавляют 80 см³ этилового спирта, перемешивают, помещают в ультразвуковую баню на 1 мин и доводят полученный раствор до метки этиловым спиртом.

Массовая концентрация каждого внутреннего стандарта кокцидиостатика в растворе D_0 составляет 40 мкг/см³.

Срок хранения растворов при температуре от минус 30 °С до минус 40 °С — не более двух лет.

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

6.3.8 Приготовление рабочего градуировочного раствора D_1 внутренних стандартов кокцидиостатиков

Для приготовления рабочего градуировочного раствора D_1 переносят по 0,1 см³ растворов D_0 (ронидазол- D_3 и динитрокарбанилд- D_8) и 0,5 см³ раствора D_0 (иономицин) в мерные пробирки вместимостью 10 см³, доводят до метки раствором метанол/денионизированная вода (6.2.3) и перемешивают.

Массовая концентрация ронидазола-Д3 и динитрокарбанилида-Д8 в растворе D_1 составляет 400 нг/см³, иономицина — 2,0 мкг/см³.

Срок хранения градуировочного раствора D_1 в холодильнике при температуре от 2 °C до 4 °C — не более 4 мес.

6.3.9 Приготовление градуировочных растворов G_1 — G_7 кокцидиостатиков

6.3.9.1 Приготовление градуировочных растворов G_1

Для приготовления градуировочных растворов G_1 приливают по 0,2 см³ раствора C_1 (6.3.2) каждого стандарта кокцидиостатиков и по 0,02 см³ раствора D_1 (6.3.7) каждого внутреннего стандарта кокцидиостатиков к остатку после упаривания чистой пробы, полученной и проанализированной ранее в соответствии с требованиями раздела 7 (для каждого типа матриц готовят индивидуальные градуировочные растворы). Затем приливают 0,18 см³ мобильной фазы А (6.2.1.1), тщательно перемешивают на шейкере, помещают на центрифугу и центрифугируют при 15000 об/мин в течение 10 мин при температуре 10 °C.

Массовая концентрация каждого кокцидиостатика в растворе G_1 составляет 1000 нг/см³.

6.3.9.2 Приготовление градуировочных растворов G_2

Для приготовления градуировочных растворов G_2 приливают по 0,1 см³ раствора C_1 (6.3.2) каждого стандарта кокцидиостатиков и по 0,02 см³ раствора D_1 (6.3.8) каждого внутреннего стандарта кокцидиостатиков к остатку после упаривания чистой пробы. Затем приливают 0,28 см³ мобильной фазы А (6.2.1.1), тщательно перемешивают на шейкере, помещают на центрифугу и центрифугируют при 15000 об/мин в течение 10 мин при температуре 10 °C.

Массовая концентрация каждого кокцидиостатика в растворе G_2 составляет 500 нг/см³.

6.3.9.3 Приготовление градуировочных растворов G_3

Для приготовления градуировочных растворов G_3 приливают по 0,05 см³ раствора C_1 (6.3.2) каждого стандарта кокцидиостатиков и по 0,05 см³ раствора D_1 (6.3.8) каждого внутреннего стандарта кокцидиостатиков к остатку после упаривания чистой пробы. Затем приливают 0,9 см³ мобильной фазы А (6.2.1.1), тщательно перемешивают на шейкере, помещают на центрифугу и центрифугируют при 15000 об/мин в течение 10 мин при температуре 10 °C.

Массовая концентрация каждого кокцидиостатика в растворе G_3 составляет 100 нг/см³.

6.3.9.4 Приготовление градуировочных растворов G_4 — G_7

Растворы G_4 — G_7 готовят как раствор G_3 по 6.3.9.3:

для приготовления раствора G_4 приливают 0,05 см³ раствора C_2 (6.3.3) и 0,05 см³ раствора D_1 (6.3.8);

для приготовления раствора G_5 приливают 0,05 см³ раствора C_3 (6.3.4) и 0,05 см³ раствора D_1 (6.3.8);

для приготовления раствора G_6 приливают 0,05 см³ раствора C_4 (6.3.5) и 0,05 см³ раствора D_1 (6.3.8);

для приготовления раствора G_7 приливают 0,05 см³ раствора C_5 (6.3.6) и 0,05 см³ раствора D_1 (6.3.8).

Массовая концентрация каждого кокцидиостатика в растворе G_4 составляет 50 нг/см³, в растворе G_5 — 10 нг/см³, в растворе G_6 — 5 нг/см³, в растворе G_7 — 1 нг/см³.

Градуировочные растворы G_1 — G_7 хранят в холодильнике при температуре от 10 °C до 12 °C — не более семи дней.

6.4 Построение градуировочной характеристики

6.4.1 Градуировочную характеристику строят при помощи матричной градуировки. Для этого проводят обработку заведомо «чистых» проб, приготовленных и проанализированных ранее, не содержащих кокцидиостатиков, в соответствии с требованиями раздела 7, в зависимости от типа исследуемой матрицы.

6.4.2 Для получения градуировочных данных используют не менее трех уровней концентраций матричных градуировочных растворов. Определяемые в анализируемом образце массовые концентрации кокцидиостатиков должны находиться в диапазоне концентраций градуировочной характеристики.

6.4.3 При установлении градуировочной характеристики в инжектор хроматографа вводят по 10 мм³ и не менее двух раз матричные градуировочные растворы G_1 — G_7 (6.3.9) различных уровней концентраций в условиях, указанных в 6.5.

ГОСТ Р 54518—2011

6.4.4 Для проверки приемлемости результатов измерений рассчитывают значение относительной повторяемости $r_i, \%$, параллельных определений для каждого градуировочного образца — разности между результатами параллельных определений, отнесенные к их среднему значению, по формуле

$$r_i = \frac{|X_{i1} - X_{i2}|}{\bar{X}_i} \cdot 100, \quad (1)$$

где X_{i1} и X_{i2} — параллельные определения при получении i -го результата количественного химического анализа;

\bar{X}_i — среднеарифметическое значение X_{i1} и X_{i2} (i -й результат анализа).

Значения r_i ($i = 1, 2, \dots$) не должны превышать пределов повторяемости $r_{\text{отн}}$, установленных для $P = 0,95$ и приведенных в таблице 2.

Таблица 2 — Пределы относительной повторяемости $r_{\text{отн}}$ для выбранных диапазонов измерений

Диапазон измерений содержания кокцидиостатиков $X_i, \text{мкг/кг}$	Предел повторяемости, $r_i, \%$, при $P = 0,95, i = 2$
От 1,0 до 10,0 включ.	25
» 10,0 » 100,0 »	15
Св. 100,0 » 1000,0 »	20

6.4.5 При помощи компьютерной системы обработки данных строят градуировочную характеристику концентрации от площади пика аналита методом внутреннего стандарта. При построении градуировочной зависимости используют квадратическую функцию.

6.4.6 Вычисление площади пика проводят для каждого дочернего иона анализируемых соединений. Допускается проведение количественных измерений по одному, наиболее интенсивному, дочернему иону. Для подтверждения наличия кокцидиостатиков рассчитывают отношения площади пика двух дочерних ионов для каждого соединения в градуировочном растворе.

6.4.7 При построении градуировочной характеристики в качестве внутреннего стандарта для кокцидиостатиков ампролиум, арприноцид, клопидол, лаидломицин, мадурамицин, монензин, ронидазол, салиномицин, семдурамицин, тернидазол, тинидазол, этопабат, толтразурил, толтразурила сульфон и диклазурил в качестве внутреннего стандарта используют ронидазол-*D3*, для кокцидиостатиков галофугинон, декоквинат, ласалоцид, наразин и робенедин в качестве внутреннего стандарта используют иономицин, для динитрокарбанилида (никарбазина) используют динитрокарбанилид-*D8*. Расчеты коэффициентов градуировочной характеристики выполняются системой обработки данных в автоматическом режиме.

6.4.8 Время удерживания анализаторов определяют при анализе градуировочных растворов. Значения абсолютного времени удерживания анализируемых соединений в предложенных хроматографических условиях приведены в таблице 3.

Таблица 3 — Параметры воздействия на ионы в режиме MRM и условиях электрораспыления с регистрацией положительных или отрицательных (–) ионов

Наименование аналита	Время удерживания, мин	Ион предшественник, Q1, m/z	Дочерние ионы, Q3, m/z	Потенциал декластерилизации, (DP), В	Энергия соударений, (CE), эВ	Ускоряющее напряжение, (CXP), В
Ампролиум	0,9	243,2	150,1/94	44	18/17	14/8
Клопидол	1,0	192,0	101,0/86	85	41/45	9/7
Ронидазол- <i>D3</i> *	1,0	204,1	143,1	38	16	10
Ронидазол	1,0	201,1	140,1/55	50	17/40	10/5
Тернидазол	1,0	186,2	128,1/82	52	22/40	10/10
Тинидазол	1,0	248,2	121,1/93	70	24/28	20/13
Арприноцид	1,2	278,1	143,0/10	86	40/76	13/18
Этопабат	1,2	238,2	206,1/13	44	17/39	12/12
Галофугинон	1,2	414,1	100,1/13	65	45/27	17/12

Окончание таблицы 3

Наименование аналита	Время удерживания, мин	Ион предшественник, Q1, m/z	Дочерние ионы, Q3, m/z	Потенциал декластерилизации, (DP), В	Энергия соударений, (CE), эВ	Ускоряющее напряжение, (CXP), В
Динитрокарбанилид-D8*	3,0	309,0 (—)	140,9	-64	-20	-10
Динитрокарбанилид	3,0	300,9 (—)	136,9/10	-61	-18/-50	-9/-15
Толтразурила сульфон	3,5	456,0 (—)	456,0/42	-80	-11/-60	-5/-5
Диклазурил	5,5	405/407	333,8/33	-80	-25/-25	-15
Толтразурил	8,0	424,0 (—)	424,0/41	-75	-10/-55	-9/-6
Робенидин	2,9	334,1	155,1/13	78	30/38	15/12
Декоквинат	10,6	418,3	372,3/20	50	35/58	25/19
Ласалоцид	11,5	613,4	377,2/35	20	51/50	25/24
Семдурамицин	11,3	890,6	629,5/39	20	36/41	18/27
Монензин	11,8	693,3	675,5/46	20	52/71	18/29
Лаидломицин	12,4	777,4	503,3/52	20	75/79	33/34
Мадурамицин	12,5	934,5	629,5/64	20	36/29	18/18
Салиномицин	12,4	773,5	431,3/53	20	70/60	28/35
Наразин	12,9	787,5	431,3/53	24	72/64	28/35
Иономицин*	11,7	732,5	279,1	10	77	21

* Внутренний стандарт.

Относительное отклонение времени удерживания кокцидиостатиков в анализируемых пробах от градуировочных данных не должно превышать 2,5 %.

6.4.9 Контроль составляющей расширенной неопределенности, обусловленной стабильностью градуировочных характеристик, выполняется в ходе определения относительных коэффициентов отклика на соединения в градуировочной смеси (построения градуировочных характеристик) при помощи программы обработки данных. Градуировочную характеристику считают приемлемой, если рассчитанное программным обеспечением значение коэффициента корреляции (коэффициент регрессии) каждого аналита $\geq 0,98$, а значения отклонения градуировки для каждой точки градуировочной характеристики находятся в диапазоне 80 %—120 %.

6.4.10 Контроль стабильности градуировочной характеристики проводят после анализа каждого 20 исследуемых образцов однократным измерением двух градуировочных растворов G_3 и G_5 . Градуировочная характеристика считается стабильной, если рассчитанные значения отклонения градуировки для анализаторов градуировочных растворов G_3 и G_5 находятся в диапазоне 75 % — 125 %. В противном случае проводят повторный анализ градуировочных растворов, построение градуировочной характеристики и анализ испытуемых проб.

6.5 Условия хроматографических измерений

6.5.1 Хромато-масс-спектрометр включают в соответствии с руководством (инструкцией) по эксплуатации и устанавливают параметры, рекомендуемые изготовителем капиллярных колонок. Например, для колонки применяют следующие хроматографические условия:

- температура колонки — 50 °С;
- скорость потока подвижной фазы — 0,15 см³/мин;
- объем вводимой пробы — 10 мм³.

Разделение проводят в режиме градиентного элюирования (приготовление растворов элюентов — в соответствии с 6.2.1): в начальный момент и до 2,0 мин элюирование в 100 %-ной мобильной фазе А, с 2,0 по 4,0 мин градиентное элюирование к 100 %-ной мобильной фазе Б, с 4,0 по 18,0 мин элюирование в 100 %-ной мобильной фазе Б, с 18,0 по 18,10 мин переход к элюированию в 100 %-ной мобильной фазе А, с 18,10 по 28,0 мин уравновешивание колонки в 100 %-ной мобильной фазе А.

Параметры метода воздействия на ионы в режиме мониторинга нескольких реакций (MRM) приведены в таблице 3.

7 Отбор и подготовка проб

7.1 Отбор проб

7.1.1 Отбор проб мяса и мясных продуктов — по ГОСТ Р 51447.

7.1.2 Отбор проб мяса птицы, пищевых субпродуктов и полуфабрикатов из мяса птицы — по ГОСТ Р 53597.

7.1.3 Отбор проб молока — по ГОСТ 26809.

7.1.4 Отбор проб яиц, яичного меланжа и яичного порошка — по ГОСТ Р 52121 и ГОСТ Р 53669.

7.1.5 Отбор проб рыбы — по ГОСТ 31339.

7.1.6 Отбор проб комбикормов — по ГОСТ 13496.0.

7.2 Подготовка проб

7.2.1 Подготовка проб мяса, мясных продуктов, мяса и субпродуктов птицы, рыбы

Мышечную ткань предварительно очищают от грубой соединительной ткани. 100 г пробы измельчают на гомогенизаторе и взвешивают в полипропиленовой пробирке по 1,0 г гомогенизированной ткани. Пипеточным дозатором в пробирку вносят 0,05 см³ раствора внутренних стандартов D₁ (6.3.8). Осторожно приливают 3 см³ ацетонитрила и помещают пробирку на 15 мин в шейкер для экстракции. Затем центрифугируют при 4000 об/мин в течение 15 мин при температуре 10 °С. Сливают органический слой в новую полипропиленовую пробирку, помещают ее на нагревательный модуль и упаривают в токе воздуха при температуре 60 °С до 0,1—0,2 см³. К остатку приливают 2 см³ десорбента — деионизованной воды, перемешивают в шейкере 5 с и центрифугируют при 4000 об/мин в течение 10 мин при температуре 20 °С. Полученный экстракт очищают методом твердофазной экстракции (ТФЭ). Перед нанесением экстракта на картридж последовательно кондиционируют сорбент 2 см³ метанола и 2 см³ десорбента — деионизированной воды. Затем пропускают через картридж полученный экстракт (при процедуре очищения вакуум или избыточное давление не применяют). Промывают картридж 2 см³ десорбента — деионизированной воды, сушат в вакууме водоструйного насоса в течение 10 мин и элюируют аналиты 2 см³ метанола в новую полипропиленовую пробирку. Элюат помещают на нагревательный модуль и упаривают в токе воздуха при температуре 60 °С до 0,05—0,1 см³. К полученному остатку приливают 0,9 см³ раствора мобильной фазы А (6.2.1.1) и тщательно перемешивают, переливают экстракт в центрифужную полипропиленовую пробирку вместимостью 1,5 см³ и центрифугируют при 15000 об/мин в течение 10 мин при температуре 20 °С. Пипеточным дозатором переносят центрифугат в виалу для автосамплера жидкостного хроматографа. Полученный раствор используют для ВЭЖХ-МС/МС анализа.

7.2.2 Подготовка проб яичного порошка

Отобранную пробу яичного порошка перед анализом тщательно перемешивают и взвешивают 1,0 г в полипропиленовой пробирке. Пипеточным дозатором в пробирку вносят 0,05 см³ раствора внутренних стандартов D₁ (6.3.8). Далее обработку пробы и подготовку к хроматографированию проводят по 7.2.1.

7.2.3 Обработка проб яиц и меланжа

Яйца отделяют от скорлупы и перемешивают на гомогенизаторе, меланж тщательно перемешивают. Взвешивают 1,0 г гомогенизированной пробы в полипропиленовой пробирке. Пипеточным дозатором в пробирку вносят 0,05 см³ раствора внутренних стандартов D₁ (6.3.8). Далее обработку пробы и подготовку к хроматографированию проводят по 7.2.1.

7.2.4 Подготовка проб молока

Отобранную пробу перед анализом тщательно перемешивают.

Взвешивают 1,0 г гомогенизированной пробы в полипропиленовой пробирке. Пипеточным дозатором в пробирку вносят 0,05 см³ раствора внутренних стандартов D₁ (6.3.8). Далее обработку пробы и подготовку к хроматографированию проводят по 7.2.1.

7.2.5 Подготовка проб комбикормов

Отобранную пробу комбикорма измельчают на гомогенизаторе. Взвешивают 1,0 г гомогенизированной пробы в полипропиленовой пробирке. Пипеточным дозатором в пробирку вносят 0,05 см³ раствора внутренних стандартов D₁ (6.3.8). Осторожно приливают 10 см³ ацетонитрила, 1 см³ десорбента — деионизированной воды и помещают пробирку на 15 мин в шейкер для экстракции. Далее обработку пробы и подготовку к хроматографированию проводят по 7.2.1.

При концентрации кокцидиостатиков в комбикорме свыше 1000 мкг/кг, ацетонитрильные экстракты (без этапа ТФЭ) непосредственно разводят мобильной фазой А (6.2.1.1) в 100 и более раз, фильтруют через мембранный фильтр в виалу и используют для ВЭЖХ-МС/МС анализа.

8 Порядок выполнения измерений

8.1 Для определения содержания кокцидиостатиков проводят ВЭЖХ-МС/МС анализ в условиях, указанных в 6.5.

8.2 ВЭЖХ-МС/МС анализ должен выполняться в виде серии измерений, включающей следующие образцы:

- образец мобильной фазы А;
- образец, полученный в условиях подготовки проб, где вместо матрицы использовалось 0,5 г деионизированной воды;
- образец, не содержащий кокцидиостатиков, приготовленный и проанализированный ранее в соответствии с требованиями раздела 7, в зависимости от типа исследуемой матрицы;
- образец с аттестованным содержанием кокцидиостатика;
- градуировочные растворы;
- анализируемые пробы;
- образцы контроля стабильности градуировки.

Результаты измерений округляют до целого значения и выражают в микрограммах на килограмм (мкг/кг).

Если массовая доля кокцидиостатика в анализируемой пробе превышает значение максимального градуировочного уровня, то анализируемую пробу разводят в 10 или более раз подвижной фазой А и проводят повторные измерения

8.3 Время удерживания кокцидиостатиков определяют при анализе градуировочных растворов.

8.4 При анализе каждой партии проб проводят обработку чистой пробы в соответствии с 7.2 в зависимости от типа исследуемой матрицы. Наличие пиков, значения времени удерживания которых совпадают со значениями времени удерживания пиков определяемых компонентов, указывает на наличие контаминации анализируемых проб при их подготовке.

9 Обработка результатов ВЭЖХ-МС/МС анализа

9.1 В соответствии с данными, полученными при анализе градуировочных растворов, проводят количественную обработку хроматограмм с использованием программного обеспечения. Метод обработки хроматограмм — внутренний стандарт.

9.2 Расчеты содержания кокцидиостатика и площади пика выполняются системой обработки данных в автоматическом режиме.

9.3 Вычисление площади пика проводят на двух дочерних ионах (согласно таблице 3) для каждого кокцидиостатика. Отклонения относительных ионных интенсивностей ионов в анализируемой пробе от относительных ионных интенсивностей ионов, полученных при анализе градуировочных растворов, не должны превышать значений, указанных в таблице 4.

Т а б л и ц а 4 — Допустимые отклонения относительных ионных интенсивностей

Относительная ионная интенсивность (% от основного пика)	Максимально допустимые отклонения для ВЭЖХ-МС/МС детектирования, %
Св. 50	± 20
» 20 до 50 включ.	± 25
» 10 » 20 »	± 30
Менее 10 »	± 50

9.4 За окончательный результат измерений содержания кокцидиостатиков принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений, выполненных в условиях повторяемости, округленное до целого числа и выраженное в микрограммах на килограмм (мкг/кг).

10 Метрологические характеристики

Установленный в настоящем стандарте метод обеспечивает выполнение измерений содержания кокцидиостатиков с расширенной неопределенностью результатов аналитических измерений при коэффициенте охвата $k = 2$, указанной в таблице 5.

ГОСТ Р 54518—2011

Т а б л и ц а 5 — Значения относительной расширенной неопределенности V_i , %, при коэффициенте охвата $k = 2$ в диапазонах измерений содержания кокциостатиков, мкг/кг

Наименование кокциостатика	Диапазон измерений содержания кокциостатиков, мкг/кг		
	От 1,0 до 10 включ.	Св. 10 до 100 включ.	Св. 100 до 1000 включ.
Ампролиум	126	43	30
Клопидол	54	27	47
Ронидазол	43	25	25
Тернидазол	42	25	25
Тинидазол	35	25	25
Арприноцид	38	25	25
Этопабат	92	50	80
Галофугинон	31	55	66
Динитрокарбанилид	51	30	25
Толтразурила сульфон	80	40	40
Диклазурил	55	66	66
Толтразурил	55	46	28
Робенидин	80	95	115
Декоквинат	157	92	92
Ласалоцид	49	48	45
Семдурамицин	50	33	32
Монензин	88	50	40
Лаидломицин	85	50	50
Мадурамицин	60	51	30
Салиномицин	82	62	46
Наразин	52	37	34

П р и м е ч а н и е — Значения относительной расширенной неопределенности, указанные в таблице 2, соответствуют границам относительной погрешности результатов измерений при $P = 0,95$.

11 Оформление результатов измерений

11.1 Содержание i -го кокциостатика M , мкг/кг, рассчитывают по формуле

$$M = \bar{X}_i \pm U_i, \quad (2)$$

где \bar{X}_i — среднеарифметическое значение двух параллельных измерений содержания i -го кокциостатика в анализируемой пробе, мкг/кг;

$\pm U_i$ — расширенная неопределенность при коэффициенте охвата $k = 2$ определения содержания i -го кокциостатика, определяемая по формуле 3, мкг/кг.

11.2 Значения расширенной неопределенности измерения рассчитывают с использованием значений относительной расширенной неопределенности при $k = 2$ по формуле

$$U_i = \bar{X}_i V_i \cdot 0,01, \quad (3)$$

где \bar{X}_i — среднеарифметическое значение двух параллельных измерений содержания i -го анализа в анализируемой пробе, мкг/кг;

V_i — значение относительной расширенной неопределенности содержания i -го анализа кокциостатиков для соответствующего диапазона измерений, % (в соответствии с таблицей 5).

12 Контроль качества результатов измерений

12.1 Контроль полноты извлечения внутренних стандартов кокцидиостатиков

12.1.1 Контроль извлечения внутренних стандартов кокцидиостатиков выполняют в ходе каждого измерения (получения результата количественного химического анализа при соблюдении требований настоящего стандарта).

12.1.2 Рассчитанные программным обеспечением значения извлечения внутренних стандартов должны находиться в диапазоне от 40 % до 130 %. Если рассчитанное значение извлечения ниже или выше указанного диапазона, то результаты измерения содержания кокцидиостатика не принимают за окончательный результат. Проводят повторные исследования анализируемых проб.

12.2 Контроль неопределенности результатов измерений

При соблюдении требований настоящего стандарта рекомендуется в ходе анализа каждой серии проб проводить их анализ для контроля с установленным значением содержания i -го кокцидиостатика с использованием стандартной процедуры подготовки проб (7.1).

Результаты измерений признают удовлетворительными при выполнении следующего неравенства

$$|\bar{X}_i - X| \leq \bar{X}_i V_i \cdot 0,01, \quad (4)$$

где \bar{X}_i — результат анализа содержания i -го кокцидиостатика в образце для контроля, мкг/кг;

X — установленное значение содержания i -го кокцидиостатика в образце для контроля, мкг/кг;

V_i — значение относительной расширенной неопределенности содержания i -го кокцидиостатика для соответствующего диапазона измерений (таблица 5), %.

Приложение А
(обязательное)

Контроль стабильности результатов измерений

A.1 Периодичность контроля стабильности результатов измерений регламентируются в руководстве по качеству лаборатории.

Контроль стабильности результатов измерений в лаборатории при реализации методики осуществляют по ГОСТ Р ИСО 5725-6, используя контроль стабильности среднеквадратического (стандартного) отклонения промежуточной прецизионности рутинного анализа с изменяющимися факторами «время» и «оператор».

Применяя метод контрольных карт Шухарта, проверяют стабильность этих результатов измерений и оценивают стандартное отклонение промежуточной прецизионности с изменяющимися факторами «время» и «оператор». После отбора испытуемую пробу от каждой партии подготавливают в лаборатории для анализа. Одну пробу, подвергавшуюся анализу во время смены (C_1), анализирует повторно другой оператор в другую смену (C_2), и результаты сравнивают. Значение стандартного отклонения промежуточной прецизионности ($\sigma_{I(T, O)}$) устанавливают в лаборатории по результатам измерений за предыдущий период. Параметры контрольной карты пределов для каждого диапазона рассчитывают следующим образом:

- среднюю линию по формуле

$$d_2 \sigma_{I(T, O)} = 1,128 \sigma_{I(T, O)}, \quad (A.1)$$

где $\sigma_{I(T, O)}$ — среднеквадратическое отклонение промежуточной прецизионности, %;

- верхний предел действия по формуле

$$UCL_{\Delta} = 3,686 \sigma_{I(T, O)}, \quad (A.2)$$

- верхний предел предупреждения по формуле

$$UCL_{\Pi} = 2,834 \sigma_{I(T, O)}. \quad (A.3)$$

Расхождение w рассчитывают по формуле

$$w = \frac{2|C_1 - C_2| 100}{(C_1 + C_2)}. \quad (A.4)$$

Расхождение w наносят на карту в течение контролируемого периода.

Рекомендуется устанавливать контролируемый период так, чтобы количество результатов контрольных измерений было от 20 до 30. После этого проводят оценку стандартного отклонения промежуточной прецизионности $S_{I(T, O)}$ результатов по формуле

$$S_{I(T, O)} = \frac{\sum_{i=1}^k w_i}{m_k d_2}, \quad (A.5)$$

где m_k — число измерений.

Полученное значение $S_{I(T, O)}$ используют для последующего контроля стабильности результатов измерений.

Библиография

- [1] ПБ 03-576—2003 Правила устройства и безопасной эксплуатации сосудов, работающих под давлением
(Утверждены Постановлением Госгортехнадзора России от 11.06.2003 № 91)

ГОСТ Р 54518—2011

УДК 637,638:614.3:006.354

ОКС 67.040
65.120

Н 09

ОКСТУ 9109,
9209,
9709

Ключевые слова: продукты пищевые, корма, продовольственное сырье, кокцидиостатики, высокоэффективная жидкостная хроматография с масс-спектрометрическим детектированием

Редактор *М.Е. Никулина*

Технический редактор *В.Н. Прусакова*

Корректор *В.Е. Нестерова*

Компьютерная верстка *И.А. Налейкиной*

Сдано в набор 28.08.2012. Подписано в печать 12.11.2012. Формат 60 × 84 1/8. Гарнитура Ариал.
Усл. печ. л. 2,32. Уч.-изд. л. 1,85. Тираж 186 экз. Зак. 1017.

ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ», 123995 Москва, Гранатный пер., 4.

www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru

Набрано во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» на ПЭВМ.

Отпечатано в филиале ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» — тип. «Московский печатник», 105062 Москва, Лялин пер., 6.