
МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ
(МГС)

INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION
(ISC)

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ
СТАНДАРТ

ГОСТ
ISO 14797—
2016

КОРМА, КОМБИКОРМА, КОМБИКОРМОВОЕ СЫРЬЕ

Определение содержания фуразолидона методом
высокоэффективной жидкостной хроматографии

(ISO 14797:1999,
Animal feeding stuffs — Determination of furazolidone content —
Method using high-performance liquid chromatography,
IDT)

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2020

Предисловие

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

Сведения о стандарте

1 ПОДГОТОВЛЕН Открытым акционерным обществом «Всероссийский научно-исследовательский институт комбикормовой промышленности» (ОАО «ВНИИКП») на основе собственного перевода на русский язык англоязычной версии стандарта, указанного в пункте 5

2 ВНЕСЕН Межгосударственным техническим комитетом по стандартизации МТК 4 «Комбикорма, белково-витаминные добавки, премиксы»

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от 31 августа 2016 г. № 90-П)

За принятие проголосовали:

Краткое наименование страны по МК (ИСО 3166) 004—97	Код страны по МК (ИСО 3166) 004—97	Сокращенное наименование национального органа по стандартизации
Армения	AM	Минэкономики Республики Армения
Беларусь	BY	Госстандарт Республики Беларусь
Киргизия	KG	Кыргызстандарт
Россия	RU	Росстандарт
Таджикистан	TJ	Таджикстандарт

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 20 октября 2016 г. № 1462-ст межгосударственный стандарт ГОСТ ISO 14797—2016 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 января 2018 г.

5 Настоящий стандарт идентичен международному стандарту ISO 14797:1999 «Корма для животных. Определение содержания фуразолидона. Метод с применением высокоэффективной жидкостной хроматографии» («Animal feeding stuffs — Determination of furazolidone content — Method using high-performance liquid chromatography», IDT).

Международный стандарт разработан подкомитетом SC 10 «Корма для животных» Технического комитета по стандартизации ISO/TC 34 «Пищевые продукты» Международной организации по стандартизации (ISO).

Наименование настоящего стандарта изменено относительно наименования указанного международного стандарта для приведения в соответствие с ГОСТ 1.5 (подраздел 3.6) для увязки с наименованиями, принятыми в существующем комплексе межгосударственных стандартов.

В настоящем стандарте заменены единицы измерения объема: «литр» на «дециметр кубический», «миллилитр» на «сантиметр кубический» — для приведения в соответствие с ГОСТ 1.5—2001, пункт 4.14.1.

При применении настоящего стандарта рекомендуется использовать вместо ссылочных международных стандартов соответствующие им межгосударственные стандарты, сведения о которых приведены в дополнительном приложении ДА

6 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

7 ПЕРЕИЗДАНИЕ. Май 2020 г.

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

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

© ISO, 1999 — Все права сохраняются
© Стандартиформ, оформление, 2016, 2020



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

КОРМА, КОМБИКОРМА, КОМБИКОРМОВОЕ СЫРЬЕ**Определение содержания фуразолидона методом высокоэффективной жидкостной хроматографии**

Feeds, mixed feeds, feed raw material.
Determination of furazolidone content by method of high-performance liquid chromatography

Дата введения — 2018—01—01

1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на корма, комбикорма, комбикормовое сырье и премиксы для животных и устанавливает метод высокоэффективной жидкостной хроматографии (ВЭЖХ) для определения содержания фуразолидона.

Метод применим к кормам с содержанием фуразолидона от 25 до 5000 мг/кг и премиксам с массовой долей фуразолидона до 20 %.

Примечания:

1 Содержание фуразолидона в кормах, комбикормах для животных и комбикормовом сырье выражают в миллиграммах на килограмм, а в премиксах — в процентах массовой доли.

2 Фуразолидон является химиотерапевтическим препаратом, принадлежащим к группе нитрофуранов. Нитрофураны являются бактериостатическими или бактерицидными препаратами, действующими против грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов и против некоторых плесеней и простейших.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использована нормативная ссылка на следующий стандарт. Для датированных ссылок применяют только указанное издание ссылочного стандарта, для недатированных — последнее издание (включая все изменения).

ISO 6498:1998¹⁾, Animal feeding stuffs — Preparation of test sample. (Корма для животных. Подготовка проб)

3 Сущность метода

Фуразолидон экстрагируют из пробы смесью ацетонитрила и метанола. Пробу корма предварительно смачивают водой. Экстракт пробы очищают, пропуская через колонку, наполненную окисью алюминия, и затем разбавляют водой. Экстракт премикса разбавляют смесью воды, ацетонитрила и метанола. Конечный экстракт анализируют методом ВЭЖХ с обратной фазой с применением ультрафиолетового детектора при длине волны 365 нм [1]—[3].

¹⁾ Заменен на ISO 6498:2012.

4 Реактивы

При анализе используют реактивы только признанной аналитической чистоты.

4.1 Вода, деминерализованная или деионизированная, с удельным электрическим сопротивлением 10 мОм · см, или вода эквивалентной чистоты.

4.2 Растворитель для экстракции, смесь ацетонитрила с метанолом (в соотношении 1:1 по объему).

Соединяют равные объемы ацетонитрила и метанола. Тщательно перемешивают и перед использованием доводят до комнатной температуры.

4.3 Растворитель для разбавления, смесь растворителя для экстракции (см. 4.2) и воды (см. 4.1) (в соотношении 35:65 по объему).

Смешивают 350 см³ растворителя для экстракции (см. 4.2) и 650 см³ воды (см. 4.1).

4.4 Уксусная кислота (CH₃CO₂H) с объемной долей 10 %.

Доводят 10 см³ ледяной уксусной кислоты водой (см. 4.1) до 100 см³.

4.5 Буферный раствор ацетата натрия, c(CH₃CO₂Na) = 0,01 моль/дм³, pH = 6,0 ед. pH.

Взвешивают 0,82 г ацетата натрия и помещают в мерную колбу с одной отметкой вместимостью 1000 см³. Растворяют в 700 см³ воды. Регулируют значение pH до 6,0 ед. pH с помощью уксусной кислоты (см. 4.4). Доводят до метки водой и перемешивают.

4.6 Подвижная фаза для ВЭЖХ

Соединяют 800 см³ буферного раствора ацетата натрия (см. 4.5) и 200 см³ ацетонитрила и перемешивают. Фильтруют элюент через фильтр 0,22 мкм с помощью фильтровальной системы растворителя (см. 5.2) и перед применением дегазируют в течение 10 мин в ультразвуковой ванне (см. 5.3).

4.7 Стандартный образец фуразолидона¹⁾: N-(5-нитро-2-Фурфурильден)-3-амино-2-оксазолон.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ — Ввиду чувствительности фуразолидона к свету, все операции рекомендуется проводить в темноте. Необходимо избегать вдыхания и воздействия токсичного фуразолидона и растворов на его основе. Работу с ними следует проводить в вытяжном шкафу, а также надевать защитные очки и защитную одежду.

4.8 Исходный раствор фуразолидона (массовой концентрации приблизительно 250 мкг/см³)

Взвешивают 25 ± 1 мг фуразолидона (см. 4.7) с записью результата до 0,1 мг и помещают в мерную колбу с одной отметкой вместимостью 100 см³. Растворяют в растворителе для экстракции (см. 4.2), доводят до метки и перемешивают. Рассчитывают концентрацию с учетом чистоты стандартного образца. Готовят каждый месяц свежий раствор. Хранят в темном месте при температуре от 0 °С до 8 °С.

4.9 Рабочие растворы фуразолидона (массовой концентрации приблизительно 5 мкг/см³ и 12,5 мкг/см³)

4.10 Нейтральная окись алюминия, активность 1.

Примечание — Для полной дезактивации потребуется от 0 % до 1 % воды.

5 Оборудование

Используют следующее лабораторное оборудование:

5.1 pH-метр.

5.2 Система фильтрации растворителя, аппарат целиком из стекла, подходящий для фильтров 0,22 мкм.

5.3 Ультразвуковая ванна

5.4 Роторный встряхиватель с горизонтальным вращением и частотой вращения от 250 до 300 оборотов в мин.

5.5 Фильтр из микростекловолокна диаметром 15 см.

5.6 Стекловата.

5.7 Колонка для хроматографии стеклянная, длина 30 см, внутренний диаметр 10 мм, закрытая на конце стекловатой (см. 5.6).

¹⁾ Эта информация приведена для удобства пользователей настоящего стандарта, номер CAS 67-45-8 согласно Реестру химических соединений Американского химического общества.

5.8 Система фильтрации, оснащенная фильтрами из поли(винилиденфторида) (PVDF) или политетрафторэтилена (PTFE) с размером пор 0,45 мкм.

5.9 Система ВЭЖХ, включающая следующее:

5.9.1 Насос, без пульсаций, обеспечивающий объемную скорость подачи от 0,1 до 2,0 см³/мин.

5.9.2 Система ввода пробы, с петлей, подходящая для инъекций от 20 до 50 мкдм³.

5.9.3 УФ-детектор, пригодный для измерений при длине волны 365 нм.

Для подтверждения можно использовать, если имеется, диодно-матричный детектор.

5.9.4 Устройство записывающее.

5.9.5 Предколонка: заполнена силикгелем C₁₈, размер частиц от 37 до 100 мкм, длина предколонки 20 мм, внутренний диаметр 3,9 мм или предколонка с аналогичными характеристиками.

5.9.6 Колонка аналитическая: заполнена силикгелем C₁₈, размер частиц 5 мкм, длина колонки 200 мм, внутренний диаметр 3,0 мм или аналитическая колонка с аналогичными характеристиками.

Для фуразолидона коэффициент емкости K' должен составлять не менее 1,0.

Примечание — Коэффициент емкости определяют по формуле

$$K' = \frac{t_R}{t_0} - 1, \quad (1)$$

где K' — коэффициент емкости;

t_R — время удерживания фуразолидона, мин;

t₀ — время удерживания неадсорбируемого фуразолидона, мин.

5.10 Шприц однократного применения вместимостью 5 см³.

6 Отбор проб

Отбор проб не является частью метода, устанавливаемого настоящим стандартом.

Рекомендуемый метод отбора проб описан в ISO 6497 [4].

Важно, чтобы лаборатория получила пробу, которая действительно является представительной и не имеет повреждений или изменений, полученных в ходе транспортирования или хранения.

7 Подготовка пробы

Пробу готовят в соответствии с ISO 6498.

Лабораторную пробу (600 г) измельчают так, чтобы она полностью проходила через сито с размером стороны ячейки 1 мм. Тщательно перемешивают.

8 Проведение анализа

8.1 Общие положения

Вместе с анализом пробы (или серии проб) анализируют холостую пробу, холостую пробу с дополнительно введенным контрольным веществом и, если имеется, стандартный образец.

Примечание — Холостыми пробами являются гомогенаты сопоставимых кормов с содержанием фуразолидона менее 10 мг/кг. Холостые пробы с дополнительно введенным контрольным веществом представляют собой холостые пробы кормов, к которым добавляют фуразолидон. Холостые пробы и стандартные образцы можно хранить в течение одного года при температуре от 0 °С до 8 °С.

Если восстановление меньше 94 % или выше 106 %, анализ следует повторить.

8.2 Приготовление холостой пробы с дополнительно введенным контрольным веществом — фуразолидоном

Содержание фуразолидона в пробе с дополнительно введенным контрольным веществом должно быть приблизительно равно ожидаемому содержанию фуразолидона в анализируемой пробе. Для пробы с дополнительно введенным контрольным веществом с содержанием фуразолидона 250 мг/кг используют следующую процедуру.

Пипеткой переносят 5,0 см³ исходного раствора фуразолидона (см. 4.8) в коническую колбу вместимостью 250 см³. В токе азота выпаривают раствор примерно до объема 0,5 см³ и добавляют 5 г холостой пробы корма. Тщательно перемешивают и перед началом экстракции дают отстояться в течение не менее 10 мин (см. 8.3).

8.3 Экстракция

8.3.1 Корма с содержанием фуразолидона от 25 до 2500 мг/кг включительно

Навеску (5,00 ± 0,05) г подготовленной анализируемой пробы помещают в коническую колбу вместимостью 250 см³. Добавляют 15,0 см³ воды и дают отстояться в течение 5 мин. Добавляют 35,0 см³ растворителя для экстракции (см. 4.2), закрывают пробкой и энергично встряхивают в течение 30 мин на роторном встряхивателе (см. 5.4). Раствор фильтруют через фильтр из микростекловолокон (см. 5.5) и используют фильтрат для хроматографии на колонке согласно 8.4.

8.3.2 Корма с содержанием фуразолидона свыше 2500 до 5000 мг/кг включительно

Навеску (5,0 ± 0,1) г подготовленной анализируемой пробы помещают в коническую колбу вместимостью 250 см³. Добавляют 30,0 см³ воды и дают отстояться в течение 5 мин. Добавляют 70,0 см³ растворителя для экстракции (см. 4.2), закрывают пробкой и энергично встряхивают в течение 30 мин на роторном встряхивателе (см. 5.4). Раствор фильтруют через фильтр из микростекловолокон (см. 5.5) и используют фильтрат для хроматографии на колонке согласно 8.4.

8.3.3 Премиксы с массовой долей фуразолидона от 0,5 % до 7 % включительно

Навеску (1,00 ± 0,01) г подготовленной анализируемой пробы премикса помещают в коническую колбу вместимостью 250 см³. Добавляют 100,0 см³ растворителя для экстракции (см. 4.2), закрывают пробкой и энергично встряхивают в течение 30 мин на роторном встряхивателе (см. 5.4). Раствор фильтруют через фильтр из микростекловолокон (см. 5.5).

Разбавляют фильтрат растворителем для разбавления (см. 4.3), чтобы получить конечный раствор с массовой концентрацией фуразолидона от 5 до 10 мкг/см³. Коэффициент разбавления f .

Тщательно перемешивают и фильтруют с помощью системы фильтрования (см. 5.8). Фильтрат используют для анализа ВЭЖХ согласно 8.5.

Примечание — Требуемый коэффициент разбавления f вычисляют по формуле

$$f_{\text{в}} = \frac{m \cdot w_{\text{вхр}}}{V \cdot \rho_r}, \quad (2)$$

где $f_{\text{в}}$ — рассчитанный коэффициент разбавления, который требуется для экстракта пробы;

m — масса навески, г;

$w_{\text{вхр}}$ — ожидаемое содержание фуразолидона в пробе, мг/кг;

ρ_r — требуемая концентрация фуразолидона в конечном растворе, мкг/см³;

V — общий объем растворителя для экстракции, добавленного к навеске (см. примечание к 8.5.2), см³.

8.3.4 Премиксы с массовой долей фуразолидона свыше 7 % до 10 % включительно

Навеску (1,00 ± 0,01) г подготовленной анализируемой пробы премикса помещают в коническую колбу вместимостью 500 см³. Добавляют 200,0 см³ растворителя для экстракции (см. 4.2), закрывают пробкой и энергично встряхивают в течение 30 мин на роторном встряхивателе (см. 5.4). Раствор фильтруют через фильтр из микростекловолокон (см. 5.5).

Разбавляют фильтрат растворителем для разбавления (см. 4.3), чтобы получить конечный раствор с массовой концентрацией фуразолидона от 5 до 10 мкг/см³. Вычисляют коэффициент разбавления f .

Тщательно перемешивают и фильтруют с помощью системы фильтрования (см. 5.8). Фильтрат используют для анализа ВЭЖХ согласно 8.5.

Примечание — Вычисление коэффициента разбавления — по примечанию к 8.3.3.

8.3.5 Премиксы с массовой долей фуразолидона от 10 % до 20 % включительно

Навеску (0,500 ± 0,005) г подготовленной анализируемой пробы премикса помещают в коническую колбу вместимостью 500 см³. Добавляют 200,0 см³ растворителя для экстракции (см. 4.2), закрывают пробкой и энергично встряхивают в течение 30 мин на роторном встряхивателе (см. 5.4). Раствор фильтруют через фильтр из микростекловолокон (см. 5.5).

Разбавляют фильтрат растворителем для разбавления (см. 4.3), чтобы получить конечный раствор с массовой концентрацией фуразолидона от 5 до 10 мкг/см³. Вычисляют коэффициент разбавления f .

Тщательно перемешивают и фильтруют с помощью системы фильтрования (см. 5.8). Фильтрат используют для анализа ВЭЖХ согласно 8.5.

Примечание — Вычисление коэффициента разбавления по примечанию к 8.3.3.

8.4 Хроматография на колонке

Для каждого экстракта пробы сушат наполнитель стеклянной колонки (см. 5.7), нижняя часть которой закрыта пробкой из стекловаты (см. 5.6) с помощью 4 г окиси алюминия (см. 4.10). В колонку вводят 20 см³ экстракта, подготовленного в соответствии с 8.3.1 или 8.3.2, и первые 4 см³ элюата отбрасывают. Собирают следующие 8 см³ элюата в небольшой мерный цилиндр.

Пипеткой переносят 5,0 см³ элюата в мерную колбу с одной отметкой вместимостью 5 см³ и доводят до метки водой. Тщательно перемешивают.

При необходимости раствор разбавляют растворителем для разбавления (см. 4.3), чтобы получить конечный раствор с массовой концентрацией фуразолидона от 5 до 10 мкг/см³. Вычисляют коэффициент разбавления f .

Разбавленные растворы фильтруют с помощью системы фильтрования (см. 5.8). Фильтрат используют для анализа методом ВЭЖХ согласно 8.5.

8.5 Анализ методом ВЭЖХ

8.5.1 Условия проведения ВЭЖХ

Используют следующие условия проведения ВЭЖХ:

- объемная скорость подачи подвижной фазы (см. 4.6): 0,6 см³/мин;
- объем вводимой пробы: 20 мкл/дм³;
- длина волны: 365 нм;
- регистрирующее устройство: 10 мВ;
- скорость диаграммной ленты: 0,5 см/мин.

8.5.2 Проведение анализа

8.5.2.1 Вводят рабочие растворы фуразолидона (см. 4.9), пока не получают стабильную базовую линию и воспроизводимые высоты пиков или площади пиков. Для высоты или площади пика разность между наибольшим и наименьшим результатом должна быть меньше 5 % от среднего результата трех последовательных вводов проб.

Пик фуразолидона должен быть симметричным (f_{as} менее 2).

Примечание — f_{as} — полуширина пика за перпендикулярной линией (высотой) пика, деленная на полуширину пика перед перпендикулярной линией (высотой) пика, измеренные на 10 % высоты этого пика.

Должна иметься пропорциональная связь (в пределах 5 %) между концентрацией и высотами пиков двух рабочих растворов фуразолидона. Если обнаружено расхождение, превышающее 5 %, необходимо приготовить новые рабочие растворы фуразолидона.

Вводят экстракты холостой пробы и холостой пробы с введенным контрольным веществом. Если пик фуразолидона несимметричен или не полностью отделяется от пиков матрицы — корма, необходимо использовать другую колонку ВЭЖХ или отрегулировать хроматографические условия, увеличив или уменьшив содержание воды в подвижной фазе (см. 4.6).

Последовательно вводят рабочие растворы фуразолидона (см. 4.9), пять экстрактов пробы и рабочие растворы фуразолидона (см. 4.9). Повторяют эту последовательность, если необходимо, для других экстрактов проб в серии.

Наблюдаемые высоты пиков или площади пиков для рабочих растворов фуразолидона должны попасть в интервал 5 % от результатов рабочих растворов фуразолидона, введенных раньше.

Пример хроматограммы представлен в приложении А. По хроматограмме фуразолидона можно рассчитать значение коэффициента емкости K' , равное 2,1 (см. примечание к 5.9.6).

8.5.2.2 Если содержание фуразолидона в премиксе очевидно ниже, чем ожидаемое (с учетом допуска), то рекомендуется повторить анализ с дополнительным объемом 50 см³ растворителя для экстракции (см. 4.2) к примененному в 8.3.3, 8.3.4 или 8.3.5.

Если новый результат более чем на 15 % выше первоначального значения, анализ следует повторить со следующим дополнительным объемом 50 см³ растворителя для экстракции (см. 4.2). Такое добавление следует повторять, пока расхождение результатов последовательных определений не будет менее 15 %.

9 Подтверждение

9.1 Общие положения

Если идентичность вещества, давшего пик на хроматограмме, вызывает сомнения, основанные на форме пика или полученном результате, то идентичность определенного аналита подтверждают либо применением совместной хроматографии, либо с помощью диодно-матричного детектора. В первом случае поступают по 9.2, во втором случае — по 9.3.

9.2 Совместная хроматография

Готовят экстракт пробы с введенным контрольным веществом, добавляя соответствующий объем рабочего раствора фуразолидона (см. 4.9) в экстракт пробы. Количество добавленного фуразолидона должно приблизительно равняться предполагаемому количеству фуразолидона в экстракте пробы.

Анализируют экстракт пробы, рабочий раствор фуразолидона (см. 4.9) и экстракт пробы с введенным контрольным веществом. На хроматограмме пик экстракта пробы с введенным контрольным веществом должен увеличиваться, при этом его высота должна увеличиться пропорционально уровню добавленного вещества, а ширина пика на середине высоты должна увеличиться не более чем на $\pm 10\%$ от первоначальной ширины.

Далее определяют содержание фуразолидона в соответствии с разделом 10.

9.3 Диодно-матричный детектор

9.3.1 Условия

Условия установлены в 8.5.1, но вместо УФ-детектора используют диодно-матричный детектор со следующими параметрами:

Наименование параметра	Значение параметра
Длина волны пробы	365 нм;
Ширина полосы пробы	4 мм (т. е. длина волны (365 \pm 2) нм);
Опорная длина волны	450 нм;
Опорная ширина полосы	100 нм;
Спектральный диапазон	от 225 до 400 нм;
Спектр	базовая линия, верхняя точка, точки перегиба наклона вверх и наклона вниз.

9.3.2 Проведение анализа

Дают системе стабилизироваться. Вводят рабочий раствор фуразолидона массовой концентрации 5 мкг/см³ (см. 4.9), вызывающие сомнения экстракты проб и снова рабочий раствор фуразолидона массовой концентрации 5 мкг/см³ (см. 4.9). Записывают спектр у базовой линии, точки перегиба вверх по наклону и вниз по наклону и вершину пика. Хранят все данные.

9.3.3 Оценка

Строят на одном рисунке нормализованные разностные спектры (проба — базовая линия) пика пробы, записанного у вершины и в точках перегиба вверх по наклону и вниз по наклону. Строят на одном рисунке нормализованные спектры пика пробы и пика рабочего раствора фуразолидона, записанные в вершине пика.

9.3.4 Критерии подтверждения

Идентичность фуразолидона подтверждается, если удовлетворены следующие критерии:

а) Время удерживания пробы должно быть равно времени удерживания стандарта ($\pm 5\%$). Если возникают сомнения, необходимо выполнить добавление стандарта (добавление к пробе стандартного образца).

б) Оценивают чистоту пика пробы на основе соответствия разностных спектров, записанных в верхней точке и в точках перегиба вверх по наклону и вниз по наклону пика. При каждой длине волны относительное поглощение должно быть равно для всех спектров (в пределах до 15%).

в) При длине волны выше 220 нм разностные спектры пиков пробы и стандарта, записанные в верхней точке пика, не должны визуально отличаться для тех частей спектров, где относительное поглощение составляет не менее 10% . Этот критерий удовлетворяется, когда одни и те же максимумы присутствуют в пределах интервала, определенного разрешением системы детектирования (обычно от 2 до 4 нм). Ни в одной из наблюдаемых точек не допускается превышение отклонения 15% от поглощения анализируемого стандарта при данной конкретной длине волны более чем на 15% .

10 Обработка результатов

10.1 Общие положения

Определяют содержание фуразолидона в экстракте пробы сопоставлением высоты пика (или площади пика) хроматограммы экстракта пробы со средними значениями высот или площадей рабочего раствора фуразолидона, введенного до и после экстракта пробы. Используют результаты, полученные с рабочим раствором фуразолидона, более близкие по содержанию фуразолидона.

10.2 Корма, комбикорма, комбикормовое сырье с содержанием фуразолидона от 25 до 5000 мг/кг включительно

Вычисляют содержание фуразолидона в пробах w_p , мг/кг, по формуле

$$W_f = \frac{h}{h_s} \cdot \rho_s \cdot \frac{V}{m} \cdot f, \quad (3)$$

где h — высота пика, полученного для экстракта пробы, мм;

ρ_s — массовая концентрация фуразолидона в рабочем растворе, мг/см³;

V — общий объем растворителя для экстракции, добавленный в анализируемую пробу, см³;

f — коэффициент разбавления экстракта пробы (см. 8.4);

h_s — высота пика, полученного для рабочего раствора фуразолидона, мм;

m — масса навески, г.

Примечание — Альтернативно в расчетах вместо высоты пика можно использовать площадь пика.

Результат округляют до 1 мг/кг .

10.3 Премиксы с массовой долей фуразолидона до 20% включительно

Вычисляют массовую долю фуразолидона в пробах премикса w_{fp} , %, по формуле

$$W_{fp} = \frac{h}{h_s} \cdot \rho_s \cdot \frac{V}{m} \cdot f \cdot 10^4 \cdot f_u, \quad (4)$$

где h — высота пика, полученного для экстракта пробы, мм;

ρ_s — массовая концентрация фуразолидона в рабочем растворе, мг/см³;

V — общий объем растворителя для экстракции, добавленный в анализируемую пробу, см³;

f — коэффициент разбавления экстракта пробы (см. 8.3.3, 8.3.4 или 8.3.5);

f_u — поправочный коэффициент единиц измерения, кг · мг⁻¹ · % ($f_u = 1\text{ кг} \cdot \text{мг}^{-1} \cdot \%$);

h_s — высота пика, полученного для рабочего раствора фуразолидона, мм;

m — масса навески, г.

Примечание — Альтернативно в расчетах вместо высоты пика можно использовать площадь пика.

Результат округляют до $0,01\%$.

11 Прецизионность

11.1 Межлабораторные испытания

Сведения о межлабораторных испытаниях по установлению прецизионности метода приведены в приложении В. Значения, полученные в результате проведения этих межлабораторных испытаний, не могут быть применены к диапазонам концентраций и пробам, отличающимся от указанных в настоящем стандарте.

11.2 Повторяемость

Абсолютное расхождение между результатами двух отдельных независимых испытаний, полученными при использовании одного и того же метода на одной лабораторной пробе в одной лаборатории одним и тем же оператором на одном и том же оборудовании в пределах короткого промежутка времени, более чем в 5 % случаев не должно превышать предел повторяемости r :

- 8 % от среднеарифметического значения результатов двух определений содержания фуразолидона от 80 до 300 мг/кг;
- 10 % от среднеарифметического значения результатов двух определений массовой доли фуразолидона от 4 % до 6 %.

11.3 Воспроизводимость

Абсолютное расхождение между результатами двух независимых испытаний, полученными при использовании одного и того же метода на идентичных пробах в разных лабораториях разными операторами на различных экземплярах оборудования, не должно превышать более чем в 5 % случаев предел воспроизводимости R :

- 17 % от среднеарифметического значения результатов двух определений содержания фуразолидона от 80 до 300 мг/кг;
- 20 % от среднеарифметического значения результатов двух определений массовой доли фуразолидона от 4 % до 6 %.

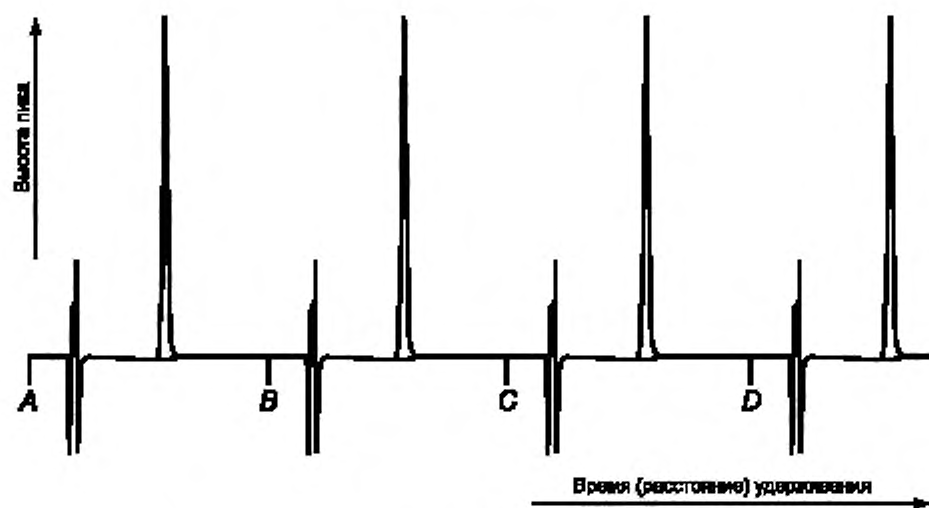
12 Протокол испытания

Протокол испытания должен включать следующую информацию:

- все детали, необходимые для полной идентификации пробы;
- использованный метод отбора проб, если известен;
- использованный метод испытаний со ссылкой на настоящий стандарт;
- все детали операций, не установленных в настоящем стандарте или рассматриваемые как необязательные, наряду с описанием всех случаев, которые могли повлиять на результат(ы) испытаний;
- в случае определения повторяемости — конечный результат.

Приложение А
(справочное)

Пример хроматограммы



A — стандартный образец фуразолидона, $12,1 \text{ мкг/см}^3$; B — холостая проба; C — холостая проба корма с введенным контрольным веществом, 242 мг/кг ; D — проба (реальная)

Рисунок А.1

Приложение В
(справочное)

Результаты межлабораторных испытаний

Прецизионность данного метода была установлена в межлабораторных испытаниях, выполненных в соответствии с ISO 5725 [5]¹⁾. В этих испытаниях приняли участие 30 лабораторий из семи европейских стран, было испытано 14 проб (включая три холостые пробы). Пробы выбирали на основе информации об использовании материалов в ряде стран. Результаты приведены в таблицах В.1 и В.2.

Т а б л и ц а В.1 — Статистические результаты межлабораторных испытаний кормов для животных

Параметр	Проба ¹⁾						
	Pi6	Pi7	Ra9	Ch11	Ch12	Ca13	Fi14
Число лабораторий, оставшихся после исключения выбросов	27	29	28	29	28	29	28
Среднее содержание фуразолидона, мг/кг	199	274	89	92	189	190	2853
Стандартное отклонение повторяемости s_p , мг/кг	2,8	3,9	2,4	2,8	3,6	5,9	57,6
Коэффициент вариации повторяемости, %	1,4	1,4	2,7	3,0	1,9	3,1	2,0
Предел повторяемости r , ($r = 2,8 s_p$), %	7,9	8,5	6,8	7,9	10,2	16,7	163,0
Стандартное отклонение воспроизводимости s_R , мг/кг	9,9	12,1	6,9	7,4	10,6	13,6	173,4
Коэффициент вариации воспроизводимости, %	5,0	4,4	7,7	8,0	5,6	7,1	6,1
Предел воспроизводимости R ($R = 2,8 s_R$), мг/кг	28,0	34,2	19,5	22,4	28,9	47,3	490,0
¹⁾ Pi6 — корм для свиней с содержанием сульфадимидина натрия 400 мг/кг; Pi7 — корм для свиней; Ra9 — корм для кроликов с содержанием робенидина 66 мг/кг и флавофосфолипола 4 мг/кг; Ch11 — корм для бройлеров со средним содержанием жира, содержанием авопарцина 15 мг/кг и салиномицина натрия 60 мг/кг; Ch12 — корм для бройлеров с высоким содержанием жира, содержанием авопарцина 15 мг/кг и салиномицина натрия 60 мг/кг; Ca13 — заменитель молока для телят с содержанием хлортетрациклина 200 мг/кг; Fi14 — корм для рыб.							

Т а б л и ц а В.2 — Статистические результаты межлабораторных испытаний премиксов для животных

Параметр	Проба ¹⁾			
	P1	P2	P3	P4
Число лабораторий, оставшихся после исключения выбросов	29	29	29	29
Среднее содержание фуразолидона, мг/кг	3,89	6,21	3,72	19,9
Стандартное отклонение повторяемости s_p , мг/кг	0,14	0,20	0,22	0,38
Коэффициент вариации повторяемости, %	3,6	3,2	5,9	1,9
Предел повторяемости r ($r = 2,8 s_p$), %	0,40	0,57	0,62	1,08
Стандартное отклонение воспроизводимости s_R , мг/кг	0,26	0,45	0,30	0,82
Коэффициент вариации воспроизводимости, %	6,58	7,23	8,05	4,13
Предел воспроизводимости R ($R = 2,8 s_R$), мг/кг	0,74	1,27	1,75	2,32
¹⁾ P1 и P2 — премиксы на основе кукурузной муки в качестве наполнителя; P3 — премиксы на основе кукурузной муки в качестве наполнителя, с массовой долей сульфадимидина натрия 8 %; P4 — премиксы на основе карбоната кальция в качестве наполнителя.				

¹⁾ ISO 5725:1986 (в настоящее время отменен) был использован для получения показателей прецизионности.

Приложение ДА
(справочное)

**Сведения о соответствии ссылочных международных стандартов
межгосударственным стандартам**

Таблица ДА.1

Обозначение ссылочного международного стандарта	Степень соответствия	Обозначение и наименование соответствующего межгосударственного стандарта
ISO 6498:1998	MOD	ГОСТ 31218—2003 (ИСО 6498:1998) «Корма, комбикорма, комбикормовое сырье. Подготовка испытуемых проб» ¹⁾
<p>Примечание — В настоящей таблице использовано следующее условное обозначение степени соответствия стандартов: - MOD — модифицированный стандарт.</p>		

¹⁾ Действует ГОСТ ISO 6498—2014 «Корма, комбикорма. Подготовка проб для испытаний», идентичный ISO 6498:2012.

Библиография

- [1] Keukens, H.J., Aerts, M.M.L. and Strating, K. (1994) (in press)
- [2] SOP A0520, State Institute for Quality Control of Agricultural Products (RIKILT-DLO), Agricultural Research Department, The Netherlands
- [3] Lowie, Jr., D.M., Teague, Jr., R.T., Quick, F.E. and Foster, C.L. J. AOAC, 66, 1983, pp. 602—605
- [4] ISO 6497:2002, Animal feeding stuffs — Sampling.
- [5] ISO 5725:1986, Precision of test methods — Determination of repeatability and reproducibility for a standard test method by inter-laboratory tests
- [6] ISO 5725-1:1994, Accuracy (trueness and precision) of measurement methods and results — Part 1: General principles and definitions.
- [7] ISO 5725-2:1994, Accuracy (trueness and precision) of measurement methods and results — Part 2: Basic method for the determination of repeatability and reproducibility of a standard measurement method

УДК 636.085.3:006.354

МКС 65.120

Ключевые слова: корма, комбикорма, комбикормовое сырье, премиксы, испытание, холостая проба, навеска, содержание, массовая доля, фуразолидон, высокоэффективная жидкостная хроматография, подтверждение, оценка

Редактор переиздания *Е.И. Мосур*
Технический редактор *В.И. Прусакова*
Корректор *М.С. Кабашова*
Компьютерная верстка *А.Н. Золотаревой*

Сдано в набор 06.05.2020. Подписано в печать 15.06.2020. Формат 60×84¹/₈. Гарнитура Ариал.
Усл. печ. л. 1,86. Уч.-изд. л. 1,68.

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

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