



中华人民共和国国家标准

GB 31604.55—2023

食品安全国家标准 食品接触材料及制品 异噻唑啉酮类化合物迁移量的测定

2023-09-06 发布

2024-03-06 实施

中华人民共和国国家卫生健康委员会
国家市场监督管理总局 发布

食品安全国家标准

食品接触材料及制品

异噻唑啉酮类化合物迁移量的测定

1 范围

本标准规定了食品接触材料及制品中 1,2-苯并异噻唑基-3(2H)-酮、2-甲基-3(2H)-异噻唑啉酮和 5-氯-2-甲基-2H-异噻唑-3-酮迁移量的测定方法。

本标准适用于食品接触用塑料、涂料和涂层、橡胶、纸和纸板,以及使用油墨或黏合剂的食品接触材料及制品中 1,2-苯并异噻唑基-3(2H)-酮、2-甲基-3(2H)-异噻唑啉酮和 5-氯-2-甲基-2H-异噻唑-3-酮迁移量的测定。

第一法 高效液相色谱法

2 原理

食品接触材料及制品根据 GB 31604.1 及 GB 5009.156 进行迁移试验后,采用高效液相色谱法进行检测。其中水、4%(体积分数)乙酸、10%(体积分数)乙醇、20%(体积分数)乙醇、50%(体积分数)乙醇食品模拟物及化学替代溶剂 95%(体积分数)乙醇浸泡液过滤后直接进样;含油脂食品模拟物和化学替代溶剂异辛烷浸泡液通过甲醇-水溶液萃取后取下层过滤进样。采用紫外检测器或二极管阵列检测器检测,峰面积外标法定量。

3 试剂和材料

除非另有说明,本方法所用试剂均为色谱纯,水为 GB/T 6682 规定的一级水。

3.1 试剂

3.1.1 酸性、含乙醇、含油脂食品模拟物及化学替代溶剂:所用试剂需满足 GB 5009.156 的要求。

3.1.2 甲醇(CH_4O)。

3.1.3 四氢呋喃($\text{C}_4\text{H}_8\text{O}$)。

3.1.4 正己烷(C_6H_{14})。

3.2 试剂配制

3.2.1 酸性、含乙醇食品模拟物及化学替代溶剂:按 GB 5009.156 的规定配制。

3.2.2 甲醇溶液:分别量取 50 mL 甲醇和 50 mL 水,混匀。

3.3 标准品

3.3.1 1,2-苯并异噻唑基-3(2H)-酮($\text{C}_7\text{H}_5\text{NOS}$,CAS 号:2634-33-5):纯度 $\geq 95\%$,或经国家认证并授

予标准物质证书的标准品。

3.3.2 2-甲基-3(2H)-异噻唑啉酮(C_4H_5NOS , CAS 号:2682-20-4):纯度 $\geq 95\%$,或经国家认证并授予标准物质证书的标准品。

3.3.3 5-氯-2-甲基-2H-异噻唑-3-酮(C_4H_4ClNOS , CAS 号:26172-55-4):纯度 $\geq 95\%$,或经国家认证并授予标准物质证书的标准品。

3.4 标准溶液配制

3.4.1 异噻唑啉酮标准储备溶液(1 000 mg/L,溶剂为甲醇):分别准确称取 3 种异噻唑啉酮标准品各 25 mg(精确到 0.1 mg),用甲醇溶解后转移至同一 25 mL 棕色容量瓶中,并用甲醇定容至刻度后摇匀。将溶液转移至棕色玻璃瓶中,于 4 °C 冰箱中避光密闭保存,保存期为 6 个月。

3.4.2 异噻唑啉酮标准中间溶液 A(100 mg/L,溶剂为甲醇):分别准确移取异噻唑啉酮标准储备溶液 1 mL 于 10 mL 棕色容量瓶中,用甲醇定容至刻度后摇匀。将溶液转移至棕色玻璃容器中,于在 4 °C 冰箱中避光密闭保存,保存期为 3 个月。

3.4.3 异噻唑啉酮标准中间溶液 B(10 mg/L,溶剂为甲醇):准确移取 1 mL 异噻唑啉酮标准中间溶液 A 于 10 mL 棕色容量瓶中,用甲醇定容至刻度后摇匀。将溶液转移至棕色玻璃容器中,于 4 °C 冰箱中避光密闭保存,保存期为 3 个月。

3.4.4 异噻唑啉酮标准中间溶液 C(100 mg/L,溶剂为四氢呋喃):分别准确移取 3 种异噻唑啉酮标准储备溶液 1 mL 于 10 mL 棕色容量瓶中,用四氢呋喃定容至刻度后摇匀。将溶液转移至棕色玻璃容器中,于 4 °C 冰箱中避光密闭保存,保存期为 3 个月。

3.4.5 异噻唑啉酮标准中间溶液 D(10 mg/L,溶剂为四氢呋喃):准确移取 1 mL 异噻唑啉酮标准中间溶液 C 于 10 mL 棕色容量瓶中,用四氢呋喃定容至刻度后摇匀。将溶液转移至棕色玻璃容器中,于 4 °C 冰箱中避光密闭保存,保存期为 3 个月。

3.4.6 标准工作溶液配制如下:

- a) 水、酸性、含乙醇食品模拟物的标准工作溶液:分别准确移取 30 μ L、50 μ L、100 μ L、300 μ L、500 μ L 标准中间溶液 A 于 5 个 10 mL 容量瓶中,用水定容,得到异噻唑啉酮质量浓度分别为 0.30 mg/L、0.50 mg/L、1.0 mg/L、3.0 mg/L、5.0 mg/L 的标准工作溶液。采用同样方式,分别用 4%(体积分数)乙酸、10%(体积分数)乙醇、20%(体积分数)乙醇、50%(体积分数)乙醇食品模拟物及化学替代溶剂 95%(体积分数)乙醇配制同样浓度系列的异噻唑啉酮标准工作溶液,用针式尼龙过滤器过滤,待上机测定。
- b) 异辛烷标准工作溶液:分别准确移取 30 μ L、50 μ L、100 μ L、300 μ L、500 μ L 标准中间溶液 C 于 5 个 10 mL 容量瓶中,用异辛烷定容,得到异噻唑啉酮质量浓度分别为 0.30 mg/L、0.50 mg/L、1.0 mg/L、3.0 mg/L、5.0 mg/L 的标准工作溶液。分别移取 2 mL 该系列标准工作溶液至 5 支具塞玻璃离心管中,各加入 2 mL 甲醇溶液(3.2.2),振荡 1 min,静置分层后,取下层的甲醇溶液,用针式尼龙过滤器过滤,待上机测定。
- c) 含油脂食品模拟物标准工作溶液:分别准确称取 5.00 g(精确至 0.01 g)含油脂食品模拟物橄榄油至 5 个具塞玻璃离心管中,再分别加入 15 μ L、25 μ L、50 μ L、150 μ L、250 μ L 标准中间溶液 C,涡旋振荡混匀,得到异噻唑啉酮质量浓度分别为 0.30 mg/kg、0.50 mg/kg、1.0 mg/kg、3.0 mg/kg、5.0 mg/kg 的标准工作溶液。在每支玻璃离心管中各加入 3 mL 正己烷,再各加入 5 mL 甲醇溶液(3.2.2),涡旋振荡 1 min,静置分层后,取下层的甲醇溶液,用针式尼龙过滤器过滤,待上机测定。

4 仪器和设备

- 4.1 高效液相色谱仪:配紫外检测器或二极管阵列检测器。
- 4.2 分析天平:感量分别为 0.000 1 g 和 0.01 g。
- 4.3 微量移液器:10 μL 、100 μL 和 1 000 μL 。
- 4.4 恒温干燥箱或恒温水浴装置。
- 4.5 涡旋振荡器。
- 4.6 针式尼龙过滤器:滤膜孔径 0.22 μm 。

5 分析步骤

5.1 迁移试验

食品接触材料及制品按照 GB 31604.1 和 GB 5009.156 的规定进行迁移试验。迁移试验所得浸泡液若不能立即测试,应置于 4 $^{\circ}\text{C}$ 下避光保存不超过 72 h。若进行下一步试验,应将浸泡液恢复至室温后再使用。

5.2 试样溶液和空白试液的制备

5.2.1 水性、酸性、含乙醇食品模拟物试样溶液

取迁移试验所得浸泡液 1 mL~2 mL,用针式尼龙过滤器过滤后,待上机测定。

5.2.2 化学替代溶剂异辛烷试样溶液

移取 2 mL 迁移试验后得到的异辛烷浸泡液于具塞玻璃离心管中,加入 2 mL 甲醇溶液(3.2.2),涡旋振荡 1 min,静置分层后,取下层的甲醇溶液,用针式尼龙过滤器过滤后,待上机测定。

5.2.3 含油脂食品模拟物试样溶液

称取 5.00 g(精确至 0.01 g)迁移试验后得到的橄榄油浸泡液至具塞玻璃离心管中,加入 3 mL 正己烷,再加入 5 mL 甲醇溶液(3.2.2),涡旋振荡 1 min,静置分层后,取下层的甲醇溶液,用针式尼龙过滤器过滤后,待上机测定。

5.2.4 空白试液的制备

取未与食品接触材料及制品接触的食品模拟物和化学替代溶剂,分别按 5.1 及 5.2.1~5.2.3 所述步骤处理,制得空白试液,待上机测定。

5.3 仪器参考条件

- 5.3.1 色谱柱:可耐受高水相的 C_{18} 柱,柱长 150 mm \times 柱内径 3.0 mm \times 固定相粒径 3.5 μm ,或同等性能色谱柱。
- 5.3.2 流动相:A 为水,B 为甲醇, $A+B=8+2$ 。
- 5.3.3 流速:1 mL/min。
- 5.3.4 柱温:40 $^{\circ}\text{C}$ 。
- 5.3.5 进样量:5 μL 。
- 5.3.6 检测波长:2-甲基-3(2H)-异噻唑啉酮和 5-氯-2-甲基-2H-异噻唑-3-酮为 275 nm,1,2-苯并异噻

啞基-3(2H)-酮为 224 nm。

5.4 标准工作曲线绘制

按照 5.3 所列仪器参考条件,将标准系列工作液按浓度从低到高的顺序分别注入高效液相色谱仪中,测定各待测目标物相应的峰面积,以异噻啞啞酮的浓度为横坐标、对应的峰面积为纵坐标,绘制标准工作曲线,得到线性回归方程。标准工作溶液的色谱图参见附录 A。

5.5 试样溶液的测定

5.5.1 定性测定

按照 5.3 所列仪器参考条件,分别测定试样溶液和标准工作溶液,如果试样溶液与标准溶液中相对应的色谱峰保留时间偏差在±2.5%范围以内,则可判断样品中存在相应的待测物。

5.5.2 定量测定

按照 5.3 所列仪器参考条件,分别将试样溶液和空白试液分别注入高效液相色谱仪中,得到各待测目标物的色谱峰峰面积,根据标准工作曲线计算得到试样溶液和空白试液中异噻啞啞酮的含量。

6 分析结果的表述

6.1 非密封制品类食品接触材料及制品中异噻啞啞酮特定迁移量的计算(以 mg/kg 表示)

对于除了盖子、密封圈、连接件等密封制品(以下简称密封制品)以外的食品接触材料及制品,异噻啞啞酮特定迁移量以 mg/kg 表示时,按式(1)进行计算。

$$X_1 = \frac{(c - c_0) \times V}{S} \times \frac{S_0}{m_1} \dots\dots\dots(1)$$

式中:

- X_1 —— 异噻啞啞酮的特定迁移量,单位为毫克每千克(mg/kg);
- c —— 试样溶液中异噻啞啞酮的含量,单位为毫克每升(mg/L)或毫克每千克(mg/kg);
- c_0 —— 空白试液中异噻啞啞酮的含量,单位为毫克每升(mg/L)或毫克每千克(mg/kg);
- V —— 试样浸泡液的体积或质量,单位为升(L)或千克(kg);
- S —— 迁移试验中试样与浸泡液接触的面积,单位为平方分米(dm²);
- S_0 —— 样品实际使用中与食品接触的面积,单位为平方分米(dm²);
- m_1 —— 样品实际接触固态食品的质量,或实际接触液态食品的体积所对应的食品质量,单位为千克(kg);各种液态食品按密度为 1 kg/L 将其体积换算为相应的质量。

结果至少保留 2 位有效数字。

6.2 密封制品类食品接触材料及制品中异噻啞啞酮特定迁移量的计算(以 mg/kg 表示)

当预期用途已知时,对于密封制品类食品接触材料及制品,异噻啞啞酮特定迁移量以 mg/kg 表示时,按式(2)进行计算。

$$X_2 = \frac{(c - c_0) \times V}{S} \times \frac{S_0}{m_2} \dots\dots\dots(2)$$

式中:

- X_2 —— 异噻啞啞酮的特定迁移量,单位为毫克每千克(mg/kg);
- c —— 试样溶液中异噻啞啞酮的含量,单位为毫克每升(mg/L)或毫克每千克(mg/kg);

c_0 ——空白试液中异噻唑啉酮的含量,单位为毫克每升(mg/L)或毫克每千克(mg/kg);
 V ——试样浸泡液的体积或质量,单位为升(L)或千克(kg);
 S ——迁移试验中试样与浸泡液接触的面积,单位为平方分米(dm²);
 S_0 ——密封制品实际使用中与食品接触的面积,单位为平方分米(dm²);
 m_2 ——密封制品实际使用容器盛装固态食品的质量,或实际接触液态食品的体积所对应的食品质量,单位为千克(kg);各种液态食品按密度为 1 kg/L 将其体积换算为相应的质量。
 结果至少保留 2 位有效数字。

6.3 密封制品类食品接触材料及制品中异噻唑啉酮特定迁移量的计算(以 mg/件表示)

当预期用途未知时,密封制品类食品接触材料及制品异噻唑啉酮特定迁移量以 mg/件表示时,按式(3)进行计算,此时还需注明采用的迁移试验方法、迁移试验中单个密封制品与食品模拟物接触的面积。

$$X_3 = \frac{(c - c_0) \times V}{n} \dots\dots\dots(3)$$

式中:

X_3 ——异噻唑啉酮特定迁移量,单位为毫克每件(mg/件);
 c ——试样溶液中异噻唑啉酮的含量,单位为毫克每升(mg/L)或毫克每千克(mg/kg);
 V ——试样浸泡液的体积或质量,单位为升(L)或千克(kg);
 c_0 ——空白试液中异噻唑啉酮的含量,单位为毫克每升(mg/L)或毫克每千克(mg/kg);
 n ——浸泡时所用密封制品的数量,单位为件。

结果至少保留 2 位有效数字。

7 精密度

在重复性条件下获得的 2 次独立测定结果的绝对差值不得超过算术平均值的 15 %。

8 其他

当迁移试验中的 S/V 与样品在实际使用情形下的 S/V 相同时,本方法对食品模拟物、化学替代溶剂中单种异噻唑啉酮迁移量的检出限为 0.10 mg/kg,定量限为 0.30 mg/kg。当迁移试验中 S/V 与样品在实际使用情形下的 S/V 不同时,本方法对食品模拟物、化学替代溶剂中单种异噻唑啉酮迁移量的检出限和定量限需按第 6 章中的计算公式进行换算。

第二法 液相色谱-串联质谱法

9 原理

食品接触材料及制品根据 GB 31604.1 及 GB 5009.156 进行迁移试验后,采用液相色谱-串联质谱法进行检测。其中水、4%(体积分数)乙酸、10%(体积分数)乙醇、20%(体积分数)乙醇、50%(体积分数)乙醇食品模拟物及化学替代溶剂 95%(体积分数)乙醇浸泡液过滤后直接进样;含油脂食品模拟物和化学替代溶剂异辛烷浸泡液通过甲醇-水溶液萃取后取下层过滤进样。选择反应监测模式进行检测,峰面积外标法定量。

10 试剂和材料

除非另有说明,本方法所用试剂均为色谱纯,水为 GB/T 6682 规定的一级水。

10.1 试剂

10.1.1 酸性、含乙醇、含油脂食品模拟物及化学替代溶剂:所用试剂需满足 GB 5009.156 的要求。

10.1.2 甲醇(CH_4O)。

10.1.3 甲酸(CH_2O_2)。

10.1.4 四氢呋喃($\text{C}_4\text{H}_8\text{O}$)。

10.1.5 正己烷(C_6H_{14})。

10.2 试剂配制

10.2.1 酸性、含乙醇食品模拟物及化学替代溶剂:按 GB 5009.156 的规定配制。

10.2.2 同 3.2.2。

10.2.3 0.1%甲酸水溶液:移取 1 mL 甲酸于容量瓶中,加水定容至 1 L。

10.3 标准品

同 3.3。

10.4 标准溶液配制

10.4.1 异噻唑啉酮标准储备溶液(1 000 mg/L,溶剂为甲醇):同 3.4.1。

10.4.2 异噻唑啉酮标准中间溶液 A(100 mg/L,溶剂为甲醇):同 3.4.2。

10.4.3 异噻唑啉酮标准中间溶液 B(10 mg/L,溶剂为甲醇):同 3.4.3。

10.4.4 异噻唑啉酮标准中间溶液 C(100 mg/L,溶剂为四氢呋喃):同 3.4.4。

10.4.5 异噻唑啉酮标准中间溶液 D(10 mg/L,溶剂为四氢呋喃):同 3.4.5。

10.4.6 标准工作溶液配制如下:

- a) 水、酸性、含乙醇食品模拟物的标准工作溶液:分别准确移取 30 μL 、50 μL 、100 μL 、300 μL 、500 μL 标准中间溶液 B 于 5 个 10 mL 容量瓶中,用水定容,得到异噻唑啉酮质量浓度分别为 0.030 mg/L、0.050 mg/L、0.10 mg/L、0.30 mg/L、0.50 mg/L 的标准工作溶液。采用同样方式,分别用 4%(体积分数)乙酸、10%(体积分数)乙醇、20%(体积分数)乙醇、50%(体积分数)乙醇食品模拟物及化学替代溶剂 95%(体积分数)乙醇配制同样浓度系列的异噻唑啉酮标准工作溶液,用针式尼龙过滤器过滤,待上机测定。
- b) 异辛烷标准工作溶液:分别准确移取 30 μL 、50 μL 、100 μL 、300 μL 、500 μL 标准中间溶液 D 于 5 个 10 mL 容量瓶中,用异辛烷定容,得到异噻唑啉酮质量浓度分别为 0.030 mg/L、0.050 mg/L、0.10 mg/L、0.30 mg/L、0.50 mg/L 的标准工作溶液。分别移取 2 mL 该标准工作溶液于 5 支具塞玻璃离心管中,各加入 2 mL 甲醇溶液(10.2.2),涡旋振荡 1 min,静置分层后,取下层的甲醇溶液,用针式尼龙过滤器过滤,待上机测定。
- c) 含油脂食品模拟物标准工作溶液:分别准确称取 5.00 g(精确至 0.01 g)含油脂食品模拟物(橄榄油)至 5 个具塞玻璃离心管中,再分别加入 15 μL 、25 μL 、50 μL 、150 μL 、250 μL 标准中间溶液 D,涡旋混匀,得到异噻唑啉酮质量浓度分别为 0.030 mg/kg、0.050 mg/kg、0.10 mg/kg、0.30 mg/kg、0.50 mg/kg 的标准工作溶液。在每支玻璃离心管中加入 3 mL 正己烷,再加入 5 mL 甲醇溶液(10.2.2),涡旋振荡 1 min,静置分层后,取下层的甲醇溶液,用针式尼龙过滤器

过滤,待上机测定。

11 仪器和设备

11.1 液相色谱串联质谱仪:带电喷雾离子源(ESI)。

11.2 分析天平:感量分别为 0.000 1 g 和 0.01 g。

11.3 微量移液器:10 μL 、100 μL 和 1 000 μL 。

11.4 恒温干燥箱或恒温水浴装置。

11.5 涡旋振荡器。

11.6 针式尼龙过滤器:滤膜孔径 0.22 μm 。

12 分析步骤

12.1 试样溶液和空白试液的制备

同 5.2。

12.2 仪器参考条件

12.2.1 液相色谱条件如下:

- 色谱柱:可耐受高水相的 C_{18} 柱,柱长 100 mm \times 柱内径 3.0 mm \times 固定相粒径 3.5 μm ,或同等性能色谱柱;
- 流动相:A 为 0.1%甲酸水溶液,B 为甲醇,洗脱梯度见表 1;

表 1 洗脱梯度表

时间/min	A/%	B/%
0	70	30
1	70	30
2	50	50
6	50	50
6.01	70	30
9	70	30

c) 流速:0.5 mL/min;

d) 柱温:30 $^{\circ}\text{C}$;

e) 进样量:5 μL 。

12.2.2 质谱条件如下:

- 离子化模式:电喷雾电离正离子模式(ESI⁺);
- 质谱扫描方式:多反应监测(MRM);
- 其他质谱参考条件参见附录 B。

12.3 标准工作曲线绘制

按照 12.2 所列仪器参考条件,将标准工作溶液按浓度从低到高的顺序分别注入液相色谱-串联质

谱仪中,测定各待测目标物相应的峰面积,以异噻唑啉酮的浓度为横坐标、对应的定量离子峰面积为纵坐标,绘制标准工作曲线,得到线性回归方程。标准工作溶液的色谱图参见附录 C 中图 C.1 图~图 C.8。

12.4 试样溶液的测定

12.4.1 定性测定

按照 12.2 所列仪器参考条件,分别测定试样溶液和标准工作溶液,如果试样溶液与标准溶液中相对应的色谱峰保留时间偏差在 $\pm 2.5\%$ 范围以内,所有定性离子的信噪比均超过 3:1,且定性离子对的相对丰度与浓度相当的标准溶液的相对丰度一致,相对丰度偏差不超过表 2 的规定,则可判断样品中存在相应的待测物。三种异噻唑啉酮标准工作溶液的 MRM 谱图参见附录 C 中图 C.9~图 C.11。

表 2 定性测定时相对离子丰度的最大允许偏差

相对离子丰度, K/%	$K \geq 50$	$20 < K < 50$	$10 < K \leq 20$	$K \leq 10$
允许的相对偏差/%	± 20	± 25	± 30	± 50

12.4.2 定量测定

按照 12.2 所列仪器参考条件,分别将试样溶液和空白试液分别注入液相色谱-串联质谱仪中,得到各待测目标物的色谱峰峰面积,根据标准曲线计算得到试样溶液和空白试液中异噻唑啉酮的含量。

13 分析结果的表述

同第 6 章。

14 精密度

在重复性条件下获得的 2 次独立测定结果的绝对差值不得超过算术平均值的 15 %。

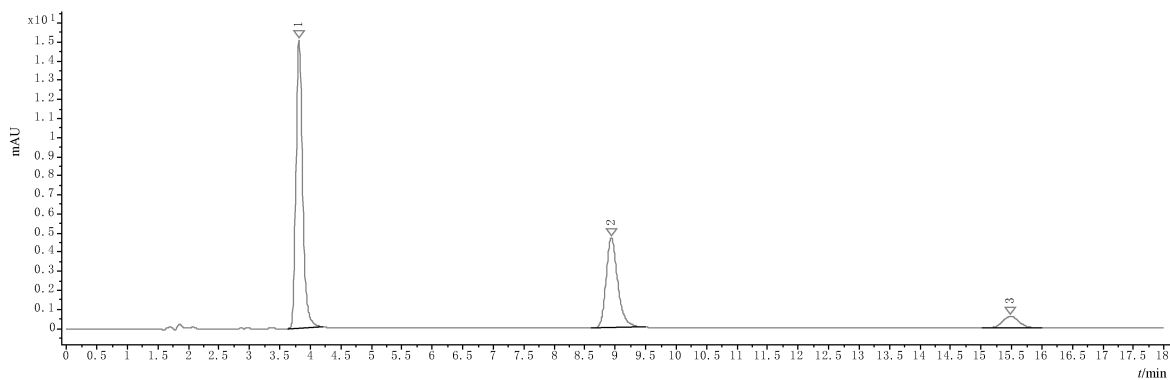
15 其他

当迁移试验中的 S/V 与样品在实际使用情形下的 S/V 相同时,本方法对食品模拟物、化学替代溶剂中单种异噻唑啉酮迁移量的检出限为 0.01 mg/kg,定量限为 0.03 mg/kg。当迁移试验中 S/V 与样品在实际使用情形下的 S/V 不同时,本方法对食品模拟物、化学替代溶剂中单种异噻唑啉酮迁移量的检出限和定量限需按第 13 章中的计算公式进行换算。

附录 A

三种异噻唑啉酮高效液相色谱图

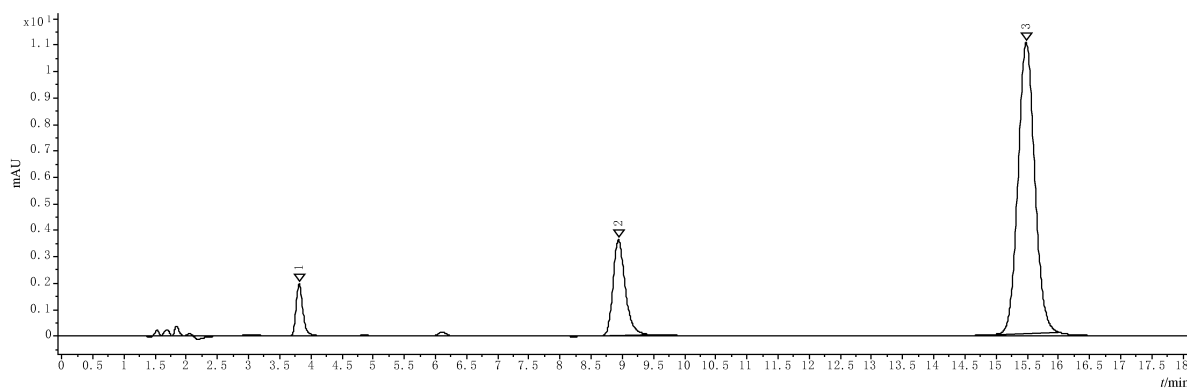
第一法中三种异噻唑啉酮的高效液相色谱图见图 A.1~图 A.2。



标引序号说明：

- 1——2-甲基-3(2H)-异噻唑啉酮；
- 2——5-氯-2-甲基-4-异噻唑啉-3-酮；
- 3——1,2-苯并异噻唑啉-3(2H)-酮。

图 A.1 异噻唑啉酮(5 mg/L)的高效液相色谱图(检测波长为 275 nm)



标引序号说明：

- 1——2-甲基-3(2H)-异噻唑啉酮；
- 2——5-氯-2-甲基-4-异噻唑啉-3-酮；
- 3——1,2-苯并异噻唑啉-3(2H)-酮。

图 A.2 异噻唑啉酮(5 mg/L)的高效液相色谱图(检测波长为 224 nm)

附录 B 质谱参考条件

第二法中质谱参考条件如下(见表 B.1):

- a) 雾化气:45 psi(1 psi=6.89×10³ Pa);
- b) 喷雾电压:500 V;
- c) 毛细管电压:4 000 V;
- d) 气流速度:7 L/min;
- e) 气流温度:300 ℃;
- f) 辅助气流速:11 L/min;
- g) 辅助气温度:380 ℃。

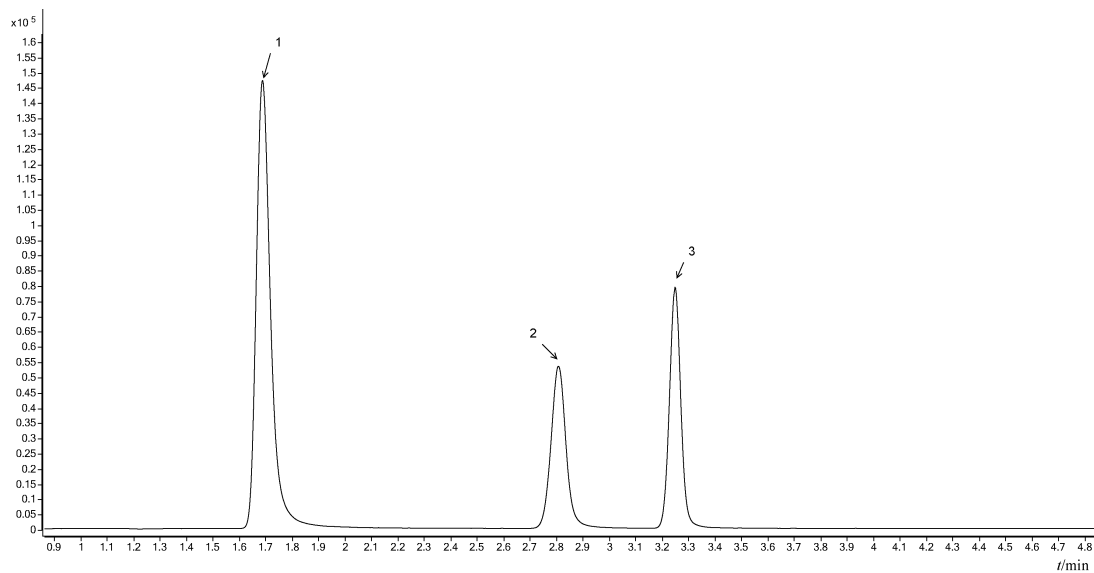
表 B.1 3 种异噻唑啉酮的主要参考质谱参数

序号	化合物	母离子(<i>m/z</i>)	子离子(<i>m/z</i>)	驻留时间/ms	碎裂电压/V	碰撞能量/eV
1	1,2-苯并异噻唑啉- 3(2H)-酮	152.1	134.0*	20	135	20
			104.9			20
2	2-甲基-3(2H)- 异噻唑啉酮	115.8	101.1*	20	135	20
			70.9			30
3	5-氯-2-甲基- 4-异噻唑啉-3-酮	150.1	87.1*	20	135	35
			57.2			10
<p>注 1: * 为定量离子。</p> <p>注 2: 对于不同的质谱仪,仪器参数可能存在差异,测定前应将质谱参数优化至最佳。</p>						

附录 C

三种异噻唑啉酮液相色谱-串联质谱总离子流(TIC)色谱图和质谱图

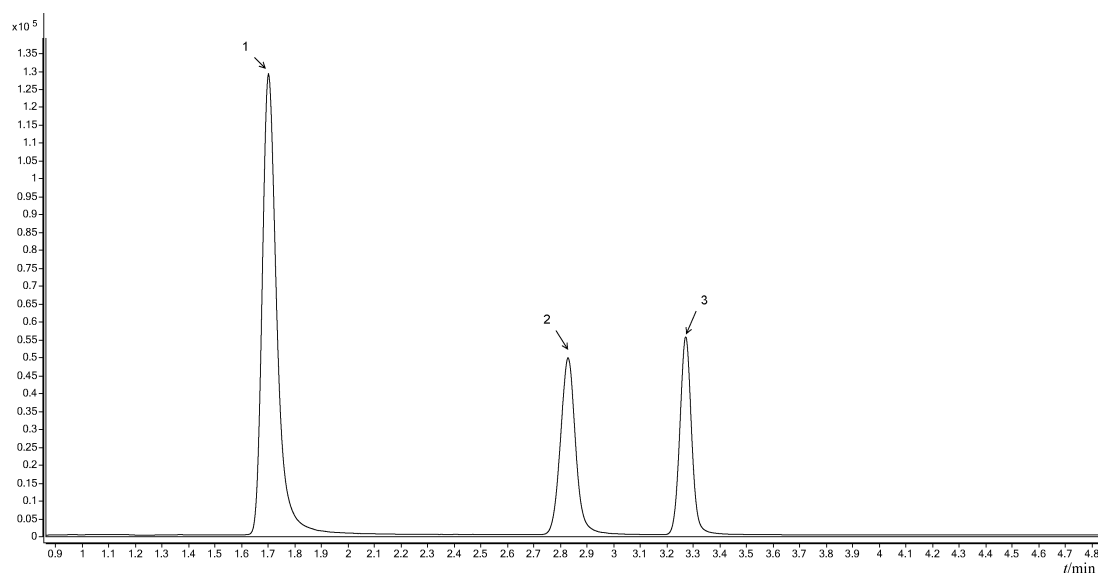
C.1 第二法中三种异噻唑啉酮液相色谱-串联质谱总离子流(TIC)色谱图见图 C.1~图 C.8。



标引序号说明：

- 1——2-甲基-3(2H)-异噻唑啉酮；
 2——5-氯-2-甲基-4-异噻唑啉-3-酮；
 3——1,2-苯并异噻唑啉-3(2H)-酮。

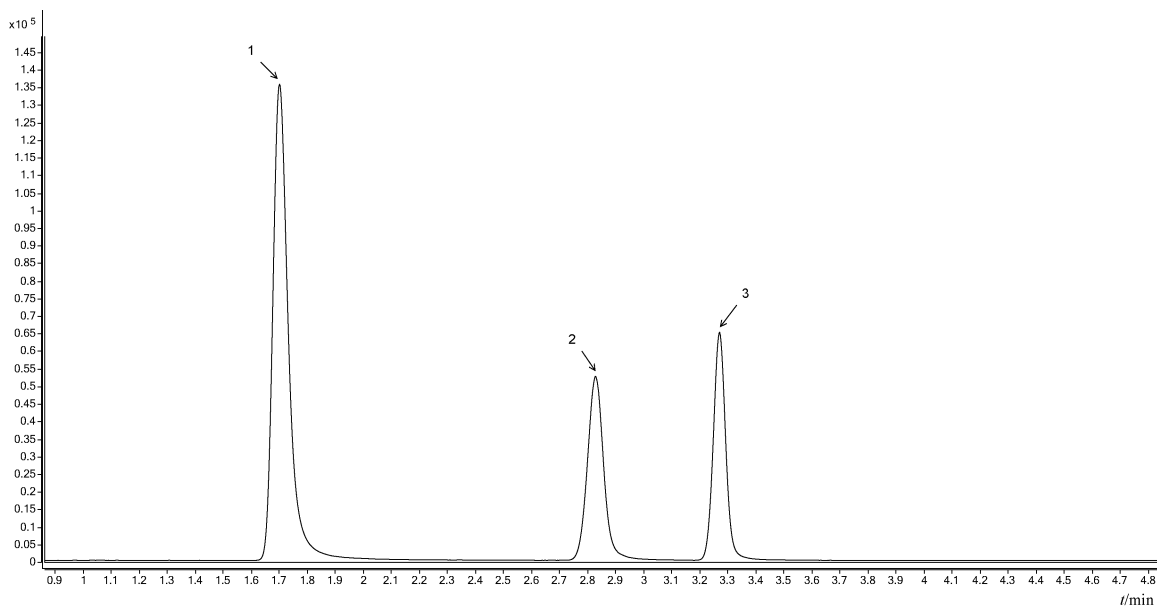
图 C.1 水中三种异噻唑啉酮总离子流色谱图(0.30 mg/L)



标引序号说明：

- 1——2-甲基-3(2H)-异噻唑啉酮；
 2——5-氯-2-甲基-4-异噻唑啉-3-酮；
 3——1,2-苯并异噻唑啉-3(2H)-酮。

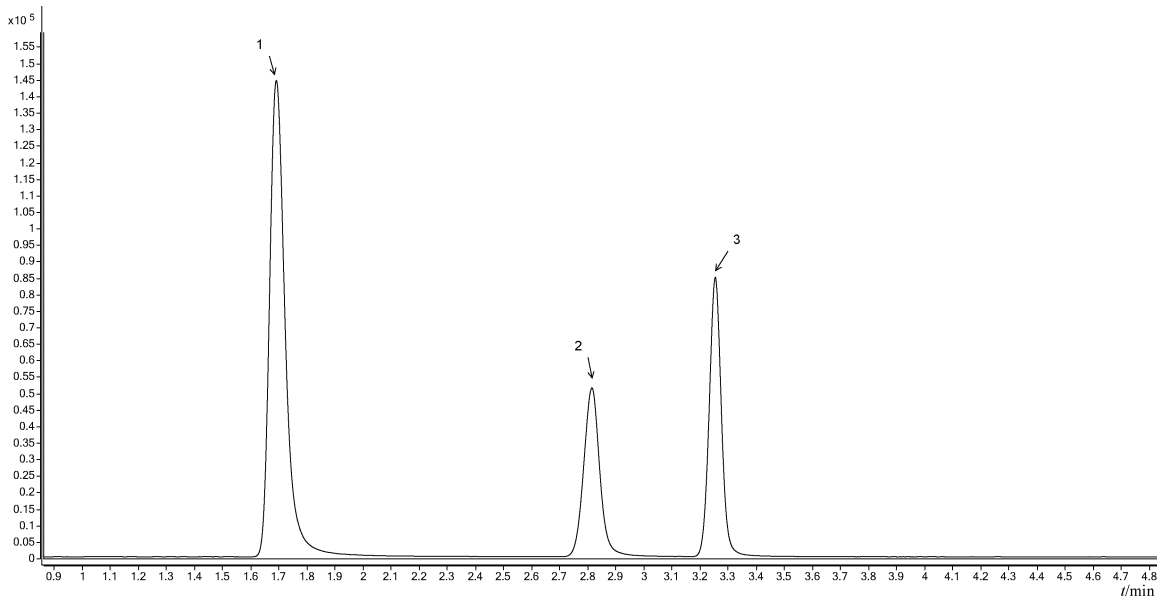
图 C.2 4%(体积分数)乙酸中三种异噻唑啉酮总离子流色谱图(0.30 mg/L)



标引序号说明：

- 1——2-甲基-3(2H)-异噻唑啉酮；
- 2——5-氯-2-甲基-4-异噻唑啉-3-酮；
- 3——1,2-苯并异噻唑啉-3(2H)-酮。

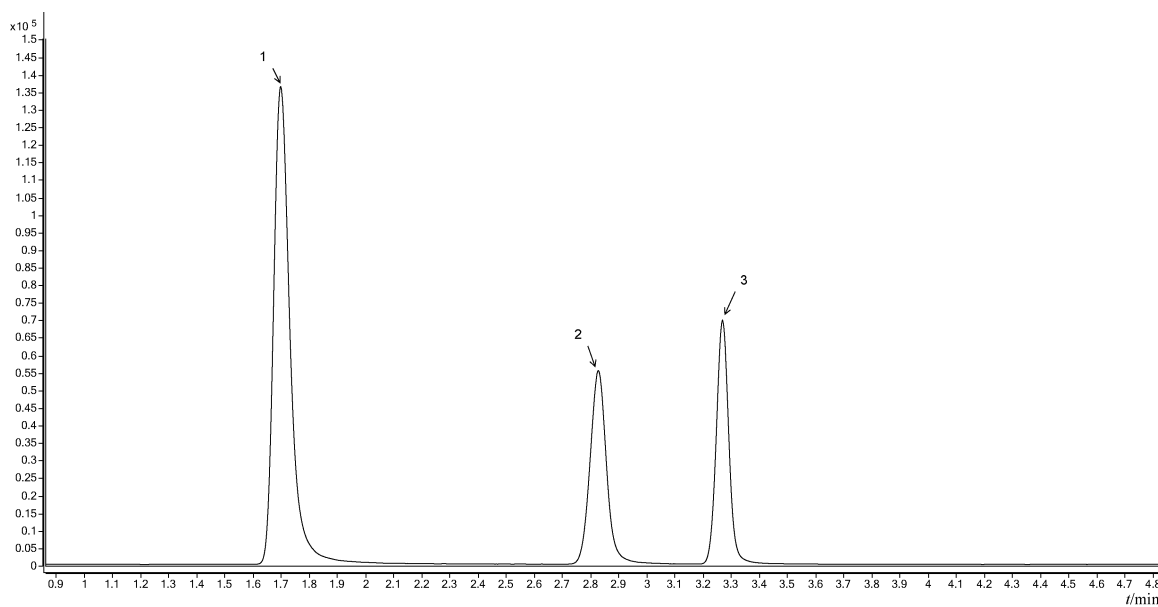
图 C.3 10%(体积分数)乙醇中三种异噻唑啉酮总离子流色谱图(0.50 mg/L)



标引序号说明：

- 1——2-甲基-3(2H)-异噻唑啉酮；
- 2——5-氯-2-甲基-4-异噻唑啉-3-酮；
- 3——1,2-苯并异噻唑啉-3(2H)-酮。

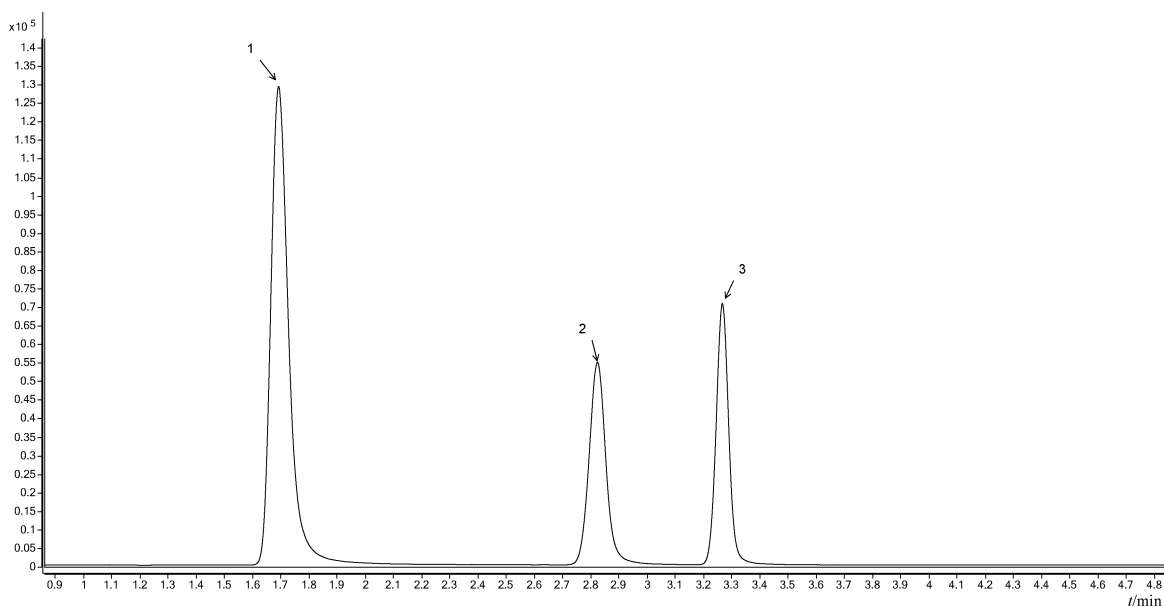
图 C.4 20%(体积分数)乙醇中三种异噻唑啉酮总离子流色谱图(0.30 mg/L)



标引序号说明：

- 1——2-甲基-3(2H)-异噻唑啉酮；
 2——5-氯-2-甲基-4-异噻唑啉-3-酮；
 3——1,2-苯并异噻唑啉-3(2H)-酮。

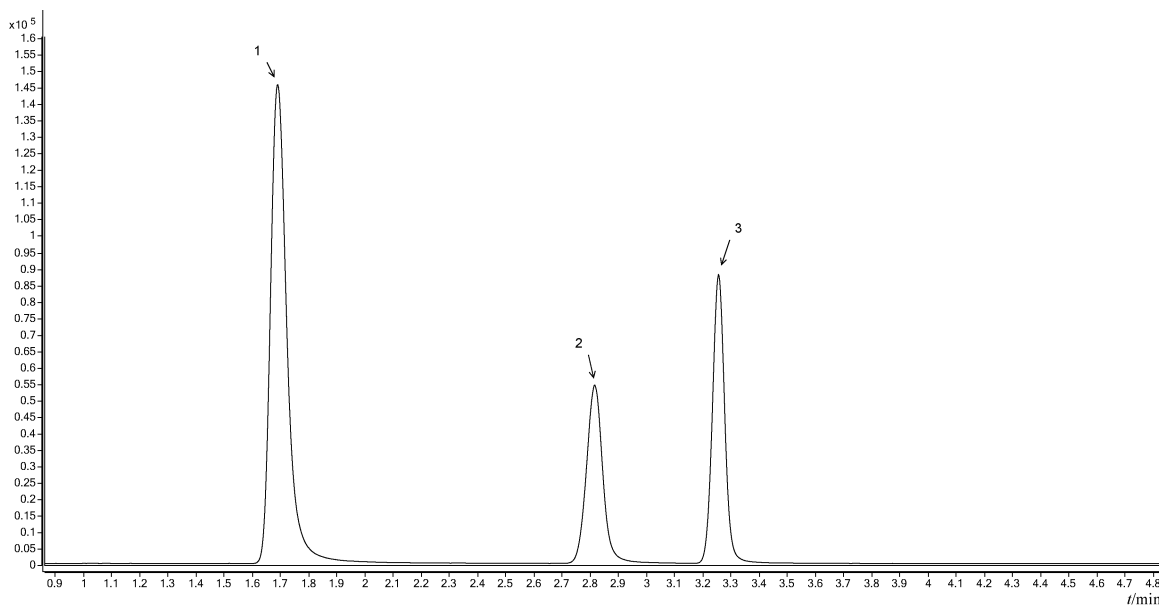
图 C.5 50%(体积分数)乙醇中三种异噻唑啉酮总离子流色谱图(0.30 mg/L)



标引序号说明：

- 1——2-甲基-3(2H)-异噻唑啉酮；
 2——5-氯-2-甲基-4-异噻唑啉-3-酮；
 3——1,2-苯并异噻唑啉-3(2H)-酮。

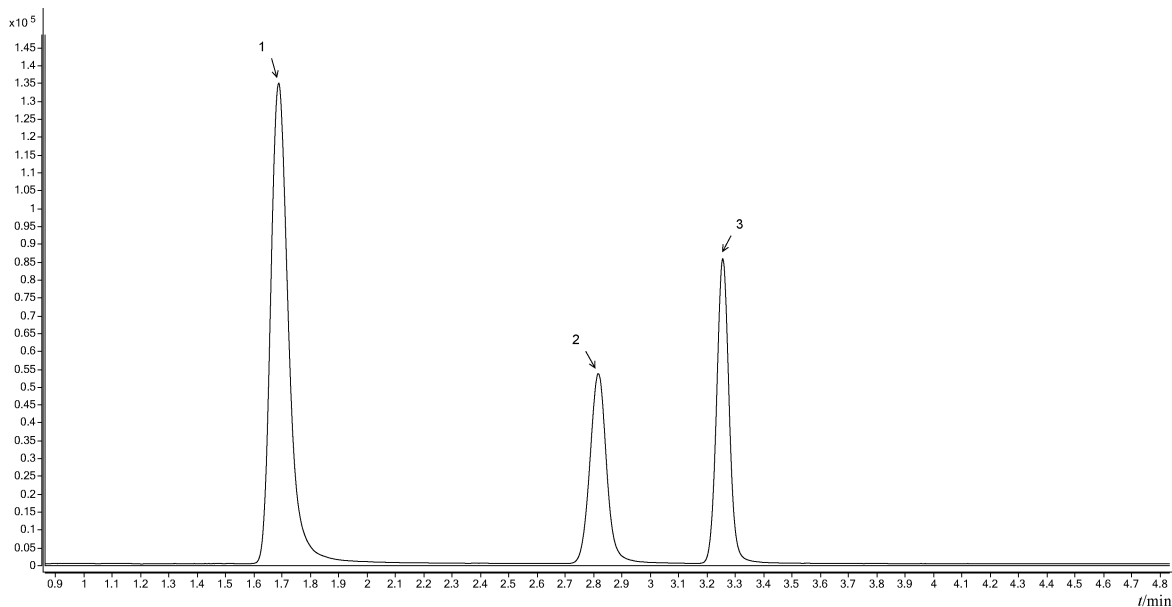
图 C.6 95%(体积分数)乙醇中三种异噻唑啉酮总离子流色谱图(0.30 mg/L)



标引序号说明：

- 1——2-甲基-3(2H)-异噻唑啉酮；
- 2——5-氯-2-甲基-4-异噻唑啉-3-酮；
- 3——1,2-苯并异噻唑啉-3(2H)-酮。

图 C.7 异辛烷(萃取液)中三种异噻唑啉酮总离子流色谱图(0.30 mg/L)



标引序号说明：

- 1——2-甲基-3(2H)-异噻唑啉酮；
- 2——5-氯-2-甲基-4-异噻唑啉-3-酮；
- 3——1,2-苯并异噻唑啉-3(2H)-酮。

图 C.8 含油脂食品模拟物中三种异噻唑啉酮总离子流色谱图(0.30 mg/kg)

C.2 第二法中三种异噻唑啉酮的 MRM 参考谱图见图 C.9~图 C.11。

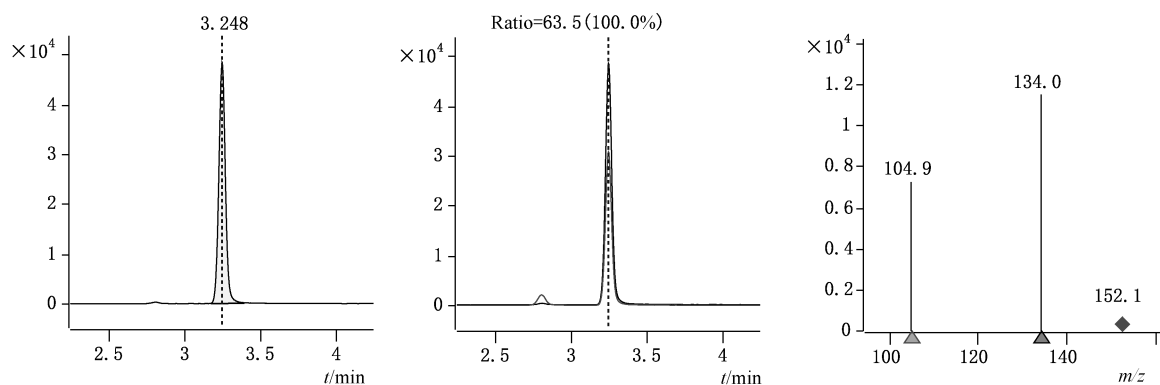


图 C.9 1,2-苯并异噻唑基-3(2H)-酮的 MRM 参考谱图

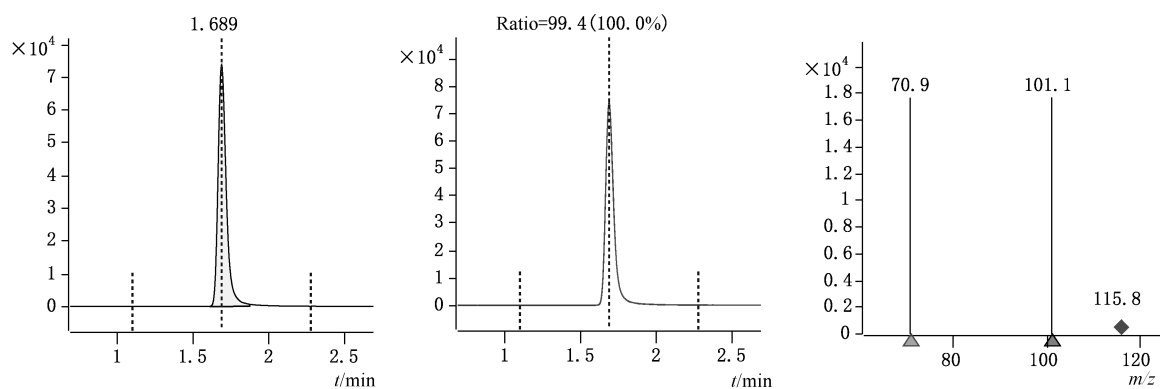


图 C.10 2-甲基-3(2H)-异噻唑啉酮的 MRM 参考谱图

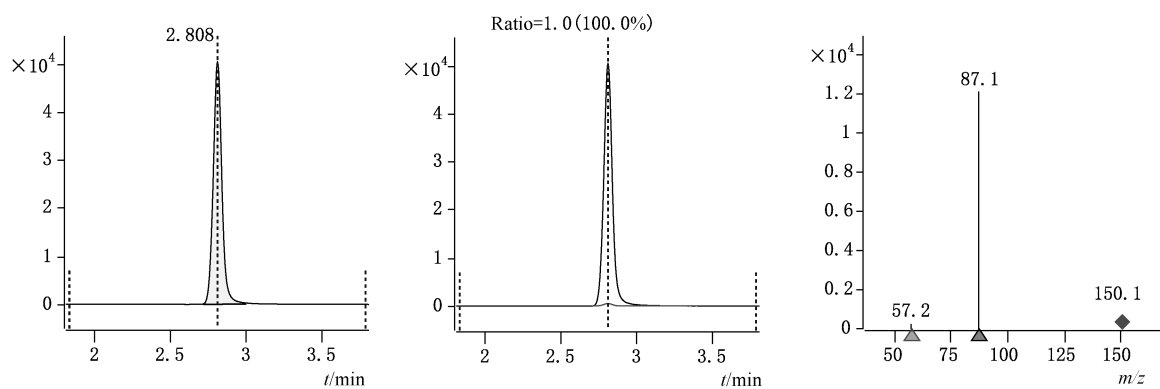


图 C.11 5-氯-2-甲基-3(2H)-异噻唑啉酮的 MRM 参考谱图