



# 中华人民共和国国家标准

GB 5009. 24—2010

食品安全国家标准

食品中黄曲霉毒素 M<sub>1</sub> 和 B<sub>1</sub> 的测定

National food safety standard

Determination of aflatoxins M<sub>1</sub> and B<sub>1</sub> in foods

2010-03-26 发布

2010-06-01 实施

中华人民共和国卫生部      发布

## 前　　言

本标准代替 GB/T 5009.24-2003 《食品中黃曲霉毒素 M<sub>1</sub> 与 B<sub>1</sub> 的测定方法》。

本标准所代替的历次版本发布情况为：

——GB/T 5009.24-1985、GB/T 5009.24-1996、GB/T 5009.24-2003。

# 食品安全国家标准

## 食品中黄曲霉毒素M<sub>1</sub>和B<sub>1</sub>的测定

### 1 范围

本标准规定了牛乳及其制品、奶油及新鲜猪组织（肝、肾、血及瘦肉）等食品中黄曲霉毒素 M<sub>1</sub> 与 B<sub>1</sub> 的测定方法。

本标准适用于牛乳及其制品、奶油及新鲜猪组织（肝、肾、血及瘦肉）等食品中黄曲霉毒素 M<sub>1</sub> 与 B<sub>1</sub> 的测定。

### 2 原理

样品经提取、浓缩、薄层分离后，黄曲霉毒素 M<sub>1</sub> 与 B<sub>1</sub> 在紫外光（波长 365nm）下产生蓝紫色荧光，根据其在薄层上显示荧光的最低检出量来测定含量。

### 3 试剂和材料

3.1 甲醇：分析纯。

3.2 石油醚：分析纯。

3.3 三氯甲烷：分析纯。

3.4 无水硫酸钠：分析纯。

3.5 异丙醇：分析纯。

3.6 硅胶 G：层析用。

3.7 氯化钠及氯化钠溶液（40 g/L）。

3.8 硫酸（1+3）。

3.9 玻璃砂：用酸处理后洗净干燥，约相当 20 目。

3.10 黄曲霉毒素 M<sub>1</sub> 标准溶液：用三氯甲烷配制每毫升相当于 10 μg 的黄曲霉毒素 M<sub>1</sub> 标准溶液。以三氯甲烷作空白试剂，黄曲霉毒素 M<sub>1</sub> 的紫外最大吸收峰的波长应接近 357 nm，摩尔消光系数为 19 950。避光，置于 4 ℃冰箱中保存。

3.11 黄曲霉毒素 M<sub>1</sub> 与 B<sub>1</sub> 混合标准使用液：用三氯甲烷配制每毫升相当于各含 0.04 μg 黄曲霉毒素 M<sub>1</sub> 与 B<sub>1</sub>。避光，置于 4℃冰箱中保存。

### 4 仪器和设备

4.1 10 目圆孔筛。

4.2 小型粉碎机。

- 4.3 玻璃板: 5 cm×20 cm。
- 4.4 展开槽: 长 25 cm, 宽 6 cm, 高 4 cm。
- 4.5 紫外光灯: 100 W~125 W, 带 365 nm 滤光片。
- 4.6 微量注射器。

## 5 分析步骤

整个操作需在暗室条件下进行。

### 5.1 样品提取

5.1.1 样品提取制备表, 见表 1。

表 1 试样制备

样品名称	称样量/ (g)	加水量/ (mL)	加甲醇量/ (mL)	提取液量 <sup>a</sup> / (mL)	加40g/L氯化钠 溶液量/ (mL)	浓缩体积/ (mL)	滴加体积/ (μL)	方法灵敏度/ (μg/kg)
牛乳	30	0	90	62	25	0.4	100	0.1
炼乳	30	0	90	52	35	0.4	50	0.2
牛乳粉	15	20	90	59	28	0.4	40	0.5
乳酪	15	5	90	56	31	0.4	40	0.5
奶油	10	45	55	80	0	0.4	40	0.5
猪肝	30	0	90	59	28	0.4	50	0.2
猪肾	30	0	90	61	26	0.4	50	0.2
猪瘦肉	30	0	90	58	29	0.4	50	0.2
猪血	30	0	90	61	26	0.4	50	0.2

<sup>a</sup> 提取液量按式(1)计算:

$$X = \frac{8}{15} \times (90 + A + B) \quad \dots \dots \dots \quad (1)$$

式中:

X——提取液量, 单位为毫升 (mL);

A——试样中的水分量, 单位为毫升 (mL) (牛乳、炼乳及猪组织的取样量为 30g, 牛乳粉、乳酪的取样量为 15g);

B——加水量, 单位为毫升 (mL);

注: 样品中的水分量参照《食物成分表》。

因各提取液中含 48 mL 甲醇, 需 39 mL 水才能调到甲醇与水之体积比为 (55+45), 因此加入氯化钠溶液 (40 g/L) 量等于 (87 mL) 减去提取液量 (mL)。

5.1.2 乳与炼乳: 称取 30.00 g 混匀的样品, 置于小烧杯中, 再分别用 90 mL 甲醇移于 300mL 具塞锥形瓶中, 盖严防漏。振荡 30 min, 用折叠式快速滤纸滤于 100 mL 具塞量筒中。按表 1 收集 62 mL 乳与 52 mL 炼乳 (各相当于 16 g 样品) 提取液。

5.1.3 乳粉: 取 15.00 g 样品, 置于具塞锥形瓶中, 加入 20 mL 水, 使样品湿润后再加入 90 mL 甲醇, 以下按 5.1.3 自“振荡 30 min……”起, 依法操作, 按表 1 收集 59 mL 提取液 (相当于 8 g 样品)。

5.1.4 干酪: 称取 15.00 g 切细、过 10 目圆孔筛混匀样品, 置于具塞锥形瓶中, 加 5 mL 水和 90 mL 甲醇, 以下按 5.1.3 自“振荡 30 min……”起依法操作, 按表 1 收集 56 mL 提取液 (相当于 8 g 样品)。

5.1.5 奶油: 称取 10.00 g 样品, 置于小烧杯中, 用 40 mL 石油醚将奶油溶解并移于具塞锥形瓶中。加 45 mL 水和 55 mL 甲醇, 振荡 30 min 后, 将全部液体移于分液漏斗中。再加入 1.5 g 氯化钠摇动溶

解，待分层后，按上表收集 80 mL 提取液（相当于 8 g 样品）于具塞量筒中。

**5.1.6 新鲜猪组织：**取新鲜或冷冻保存的猪组织样品（包括肝、肾、血、瘦肉）先切细，混匀后称取 30.00 g，置于小乳钵中，加玻璃砂少许磨细，新鲜全血用打碎机打匀，或用玻璃珠振摇抗凝。混匀后称取 30.00 g，将各样品置于 300 mL 具塞锥形瓶中，加入 90 mL 甲醇，以下按 5.1.3 自“振荡 30 min……”起依法操作。按上表收集 59 mL 猪肝，61 mL 猪肾，58 mL 猪瘦肉及 61 mL 猪血等提取液（各相当于 16 g 样品）。

## 5.2 净化

**5.2.1 用石油醚分配净化：**将以上收集的提取液移入 250 mL 分液漏斗中，再按各种食品加入一定体积的氯化钠溶液（40 g/L）（见表 1）。再加入 40 mL 石油醚，振摇 2 min，待分层后，将下层甲醇-氯化钠水层移于原量筒中，将上层石油醚溶液从分液漏斗上口倒出，弃去。再将量筒中溶液转移于原分液漏斗中。再重复用石油醚提取两次，每次 30 mL，最后将量筒中溶液仍移于分液漏斗中。奶油样液总共用石油醚提取两次，每次 40 mL。

**5.2.2 用三氯甲烷分配提取：**于原量筒中加入 20 mL 三氯甲烷，摇匀后，再倒入原分液漏斗中，振摇 2 min。待分层后，将下层三氯甲烷移于原量筒中，再重复用三氯甲烷提取两次，每次 10 mL 合并于原量筒中。弃去上层甲醇水溶液。

**5.2.3 用水洗三氯甲烷层与浓缩制备：**将合并后的三氯甲烷层倒回原分液漏斗中，加入 30 mL 氯化钠溶液（40 g/L），振摇 30 s，静置。待上层混浊液有部分澄清时，即可将下层三氯甲烷层收集于原量筒中。加入 10 g 无水硫酸钠，振摇放置澄清后，将此液经装有少许无水硫酸钠的定量慢速滤纸过滤于 100 mL 蒸发皿中。氯化钠水层用 10 mL 三氯甲烷提取一次，并经过滤器一并滤于蒸发皿中。最后将无水硫酸钠也一起倒于滤纸上，用少量三氯甲烷洗量筒与无水硫酸钠，也一并滤于蒸发皿中，于 65 ℃ 水浴上通风挥干，用三氯甲烷将蒸发皿中残留物转移于浓缩管中，蒸发皿中残渣太多，则经滤纸滤入浓缩管中。于 65 ℃ 用减压吹气法将此液浓缩至 0.4 mL 以下，再用少量三氯甲烷洗管壁后，浓缩定量至 0.4 mL 备用。

## 5.3 测定

### 5.3.1 硅胶 G 薄层板的制备

薄层板厚度为 0.3 mm，105 ℃ 活化 2 h，在干燥器内可保存 1d~2d。

### 5.3.2 点板

取薄层板（5 cm×20 cm）两块，距板下端 3 cm 的基线上各滴加两点，在距第一与第二板的左边缘 0.8 cm~1 cm 处各滴加 10 μL 黄曲霉毒素 M<sub>1</sub> 与 B<sub>1</sub> 混合标准使用液，在距各板左边缘 2.8 cm~3 cm 处各滴加同一样液点（各种食品的滴加体积见表 1），在第二板的第 2 点上再滴加 10 μL 黄曲霉毒素 M<sub>1</sub> 与 B<sub>1</sub> 混合标准使用液。一般可将薄层板放在盛有干燥硅胶的层析槽内进行滴加，边加边用冷风机冷风吹干。

### 5.3.3 展开

**5.3.3.1 横展：**在槽内加入 15 mL 事先用无水硫酸钠脱水的无水乙醚（每 500 mL 无水乙醚中加 20 g 无水硫酸钠）。将薄层板靠近标准点的长边置于槽内，展至板端后，取出挥干，再同上继续展开一次。

**5.3.3.2 纵展：**将横展两次挥干后的薄层板再用异丙醇-丙酮-苯-正己烷-石油醚（沸程 60 ℃~90 ℃）-三氯甲烷（5+10+10+10+55）混合展开剂纵展至前沿距原点距离为 10 cm~12 cm 取出挥干。

**5.3.3.3 横展：**将纵展挥干后的板再用乙醚横展 1 次~2 次，展开方法同 5.3.3.1。

### 5.3.4 观察与评定结果

**5.3.4.1** 在紫外光灯下将第一、二板相互比较观察，若第二板的第二点在黄曲霉毒素 M<sub>1</sub> 与 B<sub>1</sub> 标准点的相应处出现最低检出量（M<sub>1</sub> 与 B<sub>1</sub> 的比移值依次为 0.25 和 0.43），而在第一板相同位置上未出现荧光

