附件

蔬菜中敌百虫、丙溴磷、灭多威等

5种农药残留快速检测方法

（征求意见稿）

1. 范围

本方法规定了蔬菜中敌百虫、丙溴磷、灭多威等5种农药残留快速检测方法。

本方法适用于油菜、菠菜、芹菜、韭菜等蔬菜中敌敌畏、敌百虫、丙溴磷、克百威、灭多威等5种农药残留的快速测定。

酶抑制（率）法（分光光度法）

1. 原理

在一定条件下，有机磷和氨基甲酸酯类农药对胆碱酯酶正常功能有抑制作用，其抑制率与农药的浓度呈正相关。正常情况下，酶催化神经传导代谢产物（乙酰胆碱）水解，其水解产物与显色剂反应，产生黄色物质，用分光光度计在412nm处测定吸光度随时间的变化值，计算出抑制率。

1. 试剂和材料

除另有规定外，本方法所用试剂均为分析纯，水为GB/T 6682规定的二级水。

* 1. 试剂
     1. 丙酮（CH3COCH3）。
     2. 磷酸氢二钾（K2HPO4）。
     3. 磷酸二氢钾（KH2PO4）。
     4. 5,5-二硫代双（2-硝基苯甲酸）（C14H8N2O8S2）。
     5. 碳酸氢钠（NaHCO3）。
     6. 碘化乙酰硫代胆碱（ C7H16INOS）。
     7. pH8.0缓冲溶液：分别称取11.9g无水磷酸氢二钾及3.2g磷酸二氢钾，溶解于1000mL水中，混匀。
     8. 显色剂：分别取160mg 5,5-二硫代双（2-硝基苯甲酸）（DTNB）和15.6mg碳酸氢钠，用20mL缓冲溶液溶解，4℃冰箱中保存。
     9. 底物：取125mg碘化乙酰硫代胆碱，加15mL蒸馏水溶解，摇匀后置于4℃冰箱中保存备用。保存期不超过两周。
     10. 乙酰胆碱酯酶：4℃冰箱中保存备用。
  2. 参考物质

3种有机磷和2种氨基甲酸酯类农药参考物质的中文名称、英文名称、CAS登录号、分子式、相对分子质量见表1，纯度均≥98%。

表1 有机磷和氨基甲酸酯类参考物质中文名称、英文名称、

CAS登录号、分子式、相对分子质量

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **中文名称** | **英文名称** | **CAS登录号** | **分子式** | **相对分子质量** |
| 1 | 克百威 | Carbofuran | 1563-66-2 | C12H15NO3 | 221.25 |
| 2 | 灭多威 | Methomyl | 59669-26-0 | C5H10N2O2S | 162.23 |
| 3 | 丙溴磷 | profenofos | 41198-08-7 | C11H15BrClO3PS | 373.63 |
| 4 | 敌敌畏 | Dichlorvos | 62-73-7 | C4H7Cl2O4P | 220.98 |
| 5 | 敌百虫 | Dipterex | 52-68-6 | C4H8Cl3O4P | 257.44 |

* 1. 标准溶液的配制
     1. 克百威、灭多威、敌敌畏、敌百虫标准储备液（1000μg/mL）：冷藏、避光、干燥条件下保存。
     2. 丙溴磷标准储备液（100μg/mL）：冷藏、避光、干燥条件下保存。
     3. 克百威、灭多威、敌敌畏、敌百虫标准中间液A（100μg/mL）：精密移取上述标准储备液（1000μg/mL）（3.3.1）各1mL，分别置于10mL容量瓶中，用丙酮（3.1.1）稀释至刻度，摇匀，制成浓度为100 μg/mL的标准中间液A。
     4. 克百威、灭多威、敌敌畏、敌百虫、丙溴磷标准中间液B（1μg/mL）：精密移取标准中间液A（100μg/mL）（3.3.3）及丙溴磷标准储备液（100μg/mL）（3.3.2）各1mL，分别置于100mL容量瓶中，用缓冲溶液（3.1.7）稀释至刻度，摇匀，制成浓度为1 μg/mL的标准中间液B。

1. 仪器和设备
   1. 恒温水浴锅。
   2. 天平：感量为 0.01 g和0.1mg。
   3. 分光光度计或相应商品化测定仪。
   4. 环境条件：温度15℃~35℃，湿度≤80%。
2. 分析步骤
   1. 试样的提取
      1. 整株提取法

选取韭菜、芹菜有代表性的样品，擦去表面泥土，称取试样3g（精确至0.01g）置于表面皿中，加入10mL缓冲液（3.1.7），残缺面不得接触缓冲液，轻轻振摇50次，静置2min以上，取上清液备用。

* + 1. 整体测定法

选取油菜、菠菜有代表性的样品，擦去表面泥土，剪成1cm左右见方碎片，称取3g（精确至0.01g）放入离心管中，加入10mL缓冲溶液（3.1.7），振摇50次，静置2min以上，倒出提取液，静置3min~5min，待用。

* 1. 测定步骤
     1. 对照液的测定

先于反应管中加入3mL缓冲溶液（3.1.7），再加入适量酶液、0.1mL显色剂，摇匀后于37℃水浴锅中放置15min。加入0.1mL底物摇匀，立即测定吸光度，3min后再测定一次，记录反应3min的吸光度值的变化∆A0。

* + 1. 样品液的测定

先于反应管中加入3mL提取液，其他操作与对照液操作（5.2.1）相同，记录反应3min的吸光度值的变化∆At。

* 1. 质控试验

每次测定应同时进行空白试验和加标质控试验。

* + 1. 空白试验

称取空白试样，按照 5.1 和 5.2 步骤与样品同法操作。

* + 1. 加标质控试验
       1. 韭菜、芹菜加标实验

取空白试样，擦去表面泥土，称取5份试样各3g（精确至0.01g）置于表面皿中，分别加入检测限水平的各有机磷和氨基甲酸酯类标准中间液 B（1 μg/mL）（3.3.4），加入10mL缓冲液（3.1.7），残缺面不得接触缓冲液，轻轻振摇50次，静置2min以上，取上清液备用。

其余操作按照 5.2 步骤同法操作。

* + - 1. 油菜、菠菜加标实验

取空白试样，擦去表面泥土，剪成1cm左右见方碎片，称取5份试样各3g（精确至0.01g）放入小离心管中，分别加入检测限水平的各有机磷和氨基甲酸酯类标准中间液 B（1 μg/mL）（3.3.4），加入10mL缓冲溶液（3.1.7），振摇50次，静置2min以上，倒出提取液，静置3min~5min，待用。

其余操作按照 5.2 步骤同法操作。

1. 结果的表述
   1. 结果计算

抑制率（%）=[（∆A0-∆At）/∆A0]×100

式中：

∆A0───对照溶液反应3min吸光度的变化值；

∆At───样品溶液反应3min吸光度的变化值；

* 1. 结果判定

结果以酶被抑制的程度（抑制率）表示。

当抑制率≥50%时，表示蔬菜中有机磷和氨基甲酸酯类农药残留高于检测限，判定为阳性，阳性结果的样品需要重复检验2次以上。

* 1. 质控试验要求

空白试验测定结果应为阴性，加标质控试验测定结果应均为阳性。

1. 结论

当检测结果为阳性时，应采用其他分析方法进行确证，进一步确定农药品种和含量。

1. 性能指标
   1. 检测限：克百威0.1mg/kg，灭多威0.2mg/kg，丙溴磷0.5mg/kg，敌敌畏0.2mg/kg，敌百虫0.1mg/kg。
   2. 灵敏度：灵敏度应≥99%
   3. 特异性：特异性应≥85%。
   4. 假阴性率：假阴性率应≤5%。
   5. 假阳性率：假阳性率应≤15%。

注1：性能指标计算方法见附录A。

注2：吸光度变化∆A0值应控制在0.2~0.3之间。具体的酶量，应根据产品说明书上标识的使用量，测定∆A0值。

根据测定值，增加或减少酶量，使∆A0值控制在0.2~0.3之间。

检测卡法

1. 原理

样品中的有机磷和氨基甲酸酯类农药残留经缓冲液提取，有机磷和氨基甲酸酯类农药对胆碱酯酶（白色药片）有抑制作用，抑制胆碱酯酶催化靛酚乙酸酯（红色药片）水解为乙酸与靛酚（蓝色），从而导致速测卡颜色深浅的变化。通过空白颜色比较，对样品中有机磷和氨基甲酸酯类农药进行定性判定。

1. 试剂和材料

除另有规定外，本方法所用试剂均为分析纯，水为GB/T 6682规定的二级水。

* 1. 试剂
     1. 丙酮（CH3COCH3）。
     2. 磷酸氢二钾（K2HPO4）。
     3. 磷酸二氢钾（KH2PO4）。
     4. pH8.0缓冲溶液：分别称取11.9g无水磷酸氢二钾及3.2g磷酸二氢钾，溶解于1000mL水中，混匀。
  2. 参考物质

同3.2。

* 1. 标准溶液的配制

同3.3。

* 1. 固化有胆碱酯酶和靛酚乙酸酯试剂的纸片（检测卡）。

1. 仪器和设备
   1. 恒温水浴锅。
   2. 天平：感量为 0.01g和0.1mg。
   3. 环境条件：温度15℃~35℃，湿度≤80%。
2. 分析步骤
   1. 试样的提取
      1. 整株提取法

选取韭菜、芹菜有代表性的样品，擦去表面泥土，称取试样3g（精确至0.01g）置于表面皿中，加入10 mL缓冲液（10.1.4），残缺面不得接触缓冲液，轻轻振摇50次，静置2min以上。

* + 1. 整体测定法

选取油菜、菠菜有代表性的样品，擦去表面泥土，剪成1cm左右见方碎片，称取3g（精确至0.01g）放入小离心管中，加入10mL缓冲溶液（10.1.4），振摇50次，静置2min以上。

* 1. 测定步骤

吸取适量待测液于白色药片反应区域，在37℃恒温装置中放置15min进行预反应，预反应后的药片表面必须保持湿润。

将速测卡对折，保证红色药片反应区域与白色药片反应区域完全叠合发生反应。

每次测定需有一个缓冲溶液的空白对照。

* 1. 质控试验

每次测定应同时进行空白试验和加标质控试验。

* + 1. 空白试验

称取空白试样，按照 12.1 和 12.2 步骤与样品同法操作。

* + 1. 加标质控试验
       1. 韭菜、芹菜

取空白试样，擦去表面泥土，称取5份试样各3g（精确至0.01g）置于表面皿中，分别加入检测限水平的有机磷和氨基甲酸酯类标准中间液 B（1 μg/mL）（3.3.4），按照12.1和12.2步骤与样品同法操作。

* + - 1. 油菜、菠菜

选取空白试样，擦去表面泥土，剪成1cm左右见方碎片，称取5份试样各3g（精确至0.01g）放入小离心管中，分别加入检测限水平的有机磷和氨基甲酸酯类标准中间液 B（1 μg/mL）（3.3.4），按照 12.1 和 12.2 步骤与样品同法操作。

1. 结果判定

白色药片区域不变色或略有浅蓝色为阳性结果；白色药片区域变为天蓝色或与空白对照卡相同，为阴性结果。通过对比空白和样品白色药片区域的颜色变化进行结果判定。目视判定示意图见图1。

* 1. 无效

白色药片区域干燥，表明取样量偏少，检测结果无效。

* 1. 阴性

样品白色药片区域颜色比空白对照卡颜色颜色相当或为天蓝色，表明样品中有机磷和氨基甲酸酯类农药残留农残低于方法检测限，判定为阴性。

* 1. 阳性

样品白色药片区域不变色或略有浅蓝色，表明样品中有机磷和氨基甲酸酯类农残高于检测限，判定为阳性。

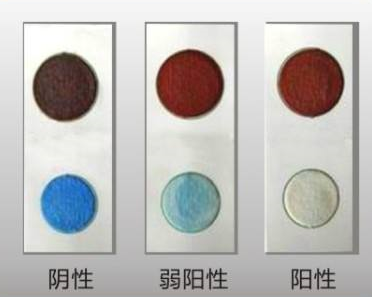


图1 目视判定示意图

* 1. 质控试验要求

空白试验测定结果应为阴性，加标质控试验测定结果应均为阳性。

1. 结论

当检测结果为阳性时，应采用其他分析方法进行确证，进一步确定农药品种和含量。

1. 性能指标
   1. 检测限：克百威0.1mg/kg，灭多威0.2mg/kg，丙溴磷0.5mg/kg，敌敌畏0.2mg/kg，敌百虫0.1mg/kg。
   2. 灵敏度：灵敏度应≥99%
   3. 特异性：特异性应≥85%。
   4. 假阴性率：假阴性率应≤5%。
   5. 假阳性率：假阳性率应≤15%。

注3：性能指标计算方法见附录A。

1. 其他

葱、蒜、萝卜、韭菜、芹菜、香菜、茭白、蘑菇及番茄汁液中，含有对酶有影响的植物次生物质，容易产生假阳性。处理这类样品时，采取整株蔬菜浸提。对一些含叶绿素较高的蔬菜，也可采取整株蔬菜浸提的方法，减少色素的干扰。

本方法所述试剂、试剂盒信息及操作步骤是为给方法使用者提供方便，在使用本方法时不做限定。方法使用者在使用替代试剂、试剂盒或操作步骤前，须对其进行考察，应满足本方法规定的各项性能指标。

本方法参比标准为NY/T 761-2008 《蔬菜和水果中有机磷、有机氯、拟除虫菊酯和氨基甲酸酯类农药多残留的测定》。

附录A

定性方法性能计算表

表 A.1性能指标计算方法

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 样品情况a | 检测结果b | | 总数 |
| 阳性 | 阴性 |
| 阳性 | N11 | N12 | N1.=N11+N12 |
| 阴性 | N21 | N22 | N2.=N21+N22 |
| 总数 | N.1=N11+N12 | N.2=N21+N22 | N=N1.+N2.或N.1+N.2 |
| 显著性差异(х2) | χ2=(|N12-N21|-1)2/(N12+N21),  自由度（df）=1 | | |
| 灵敏度(p+) | p+=N11/N1. | | |
| 特异性(p-) | p-=N22/N2. | | |
| 假阴性率(pf-) | pf-=N12/N1.=1-灵敏度 | | |
| 假阳性率(pf+) | pf+=N21/N2.=1-特异性 | | |
| 相对准确度 | (N11+N22)/(N1.+N2.) | | |
| 注：N指任何特定单元的结果数，第一个下标指行，第二个下标指列。例如：N11表示第一行，第一列，N1.表示所有的第一行，N2.表示所有的第二列；N12表示第一行，第二列。 | | | |
| a由基准方法检验得到的结果；  b由本方法得到的检测结果。灵敏度的计算使用确认后的结果。 | | | |