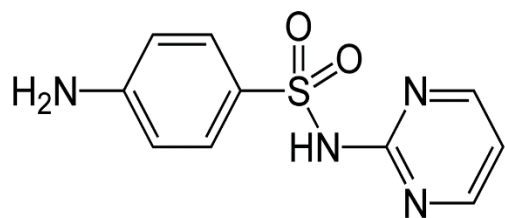


 Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský	Národní referenční laboratoř	Strana	1
	<b>Jednotné pracovní postupy – zkoušení krmiv</b> 10622.2 – Stanovení obsahu sulfonamidů metodou LC-MS/MS	Vydání	1
		Revize	0

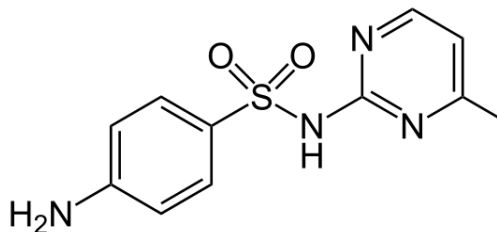
## STANOVENÍ OBSAHU SULFONAMIDŮ METODOU LC-MS/MS

### 1      Účel a rozsah

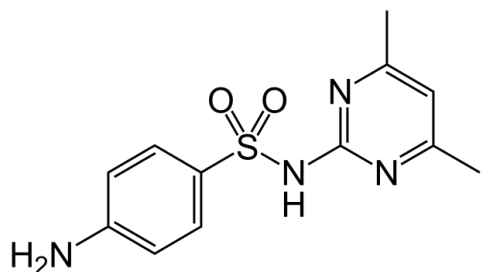
Postup specifikuje podmínky pro stanovení sulfonamidů (sulfadiazin, sulfamerazin, sulfametazin a sulfametoxazol) v krmivech metodou LC-MS/MS.



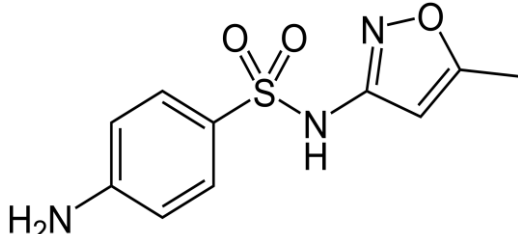
Obrázek 1. Sulfadiazin.



Obrázek 2. Sulfamerazin.



Obrázek 3. Sulfametazin.



Obrázek 4. Sulfametoxazol.

### 2      Princip

Vzorky krmných směsí se extrahují vodným roztokem methanolu. Naředěné extrakty se separují na reverzní fázi C18 a analyzují metodou vysokoúčinné kapalinové chromatografie ve spojení s tandemovou hmotnostní spektrometrií.

### 3      Chemikálie

Používají se chemikálie analytické čistoty, pokud není uvedeno jinak.

- 1    Methanol,  $\text{CH}_3\text{OH}$ , pro HPLC.
- 2    Ultračistá voda pro HPLC ( $18,2 \text{ M}\Omega/\text{cm}$ ) podle ČSN ISO 3696.
- 3    Kyselina mravenčí,  $\text{HCOOH}$ , 98%, pro hmotnostní spektrometrii.

 Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský	Národní referenční laboratoř	Strana	2
	<b>Jednotné pracovní postupy – zkoušení krmiv</b> 10622.2 – Stanovení obsahu sulfonamidů metodou LC-MS/MS	Vydání	1
		Revize	0

**4 Methanol, CH<sub>3</sub>OH, 50% roztok.**

Příprava: Do 1000ml odměrné baňky se odměří 500 ml methanolu (1) a 500 ml ultračisté vody (2). Vzniklý roztok se promíchá, odvzduší na ultrazvukové lázni a vytemperuje na laboratorní teplotu.

**5 Základní standardní látky s deklarovanou čistotou.**

Sulfadiazin C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub>S, CAS 68-35-9, M<sub>r</sub> = 250,278.

Sulfamerazin C<sub>11</sub>H<sub>12</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub>S, CAS 127-79-7, M<sub>r</sub> = 264,305.

Sulfametazin (Sulfadimidin) C<sub>12</sub>H<sub>14</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub>S, CAS 57-68-1, M<sub>r</sub> = 278,33.

Sulfametoxazol C<sub>10</sub>H<sub>11</sub>N<sub>3</sub>O<sub>3</sub>S, CAS 723-46-6, M<sub>r</sub> = 253,279.

**6 Mobilní fáze A: 0,1% roztok kyseliny mravenčí ve vodě.**

Příprava: Do 1000ml odměrné baňky se odměří 900 ml ultračisté vody (2) a 1 ml kyseliny mravenčí (3), doplní se vodou (2) po značku. Vzniklý roztok se promíchá a odvzduší v ultrazvukové lázni. Tento roztok se připravuje vždy čerstvý.

**7 Mobilní fáze B: 0,1% roztok kyseliny mravenčí v methanolu.**

Příprava: Do 1000ml odměrné baňky se odměří 900 ml methanolu (1) a 1 ml kyseliny mravenčí (3), doplní se methanolem (1) po značku. Vzniklý roztok se promíchá a odvzduší v ultrazvukové lázni. Uchovává se při laboratorní teplotě do vypotřebování.

**4 Přístroje a pomůcky**

1 Vysokoučinný kapalinový chromatograf s MS/MS detekcí, např. Waters XEVO TQD.

2 Separační kolona, např. ACQUITY UPLC BEH C-18; 1,7 µm, (50 × 2,1) mm nebo jiná vhodná.

3 Ultrazvuková lázeň.

4 Analytické váhy s přesností 0,001 g.

5 Laboratorní třepačka, (50 – 100) kmitů/min.

6 Laboratorní odstředivka s nastavitelnou teplotou.

**5 Postup**

Připraví se zásobní standardní roztoky všech analytů a jejich směsné pracovní roztoky.

**5.1 Příprava standardních roztoků**

Sulfadiazin – zásobní standardní roztok

Naváží se přesně asi 25 mg sulfadiazinu (5), kvantitativně se převede do tmavé 50ml odměrné baňky a doplní se methanolem (1) po značku. Při výpočtu výsledné koncentrace se bere v úvahu čistota základní standardní látky. Při uchování ve tmě při teplotě (4 – 8) °C je tento roztok stabilní nejméně půl roku.

c(sulfadiazin) ≈ 0,5 g/l.

 Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský	Národní referenční laboratoř	Strana	3
	<b>Jednotné pracovní postupy – zkoušení krmiv</b> 10622.2 – Stanovení obsahu sulfonamidů metodou LC-MS/MS	Vydání	1
		Revize	0

### Sulfamerazin – zásobní standardní roztok

Naváží se přesně asi 25 mg sulfamerazinu (5), kvantitativně se převede do tmavé 50ml odměrné baňky a doplní se methanolem (1) po značku. Při výpočtu výsledné koncentrace se bere v úvahu čistota základní standardní látky. Při uchování ve tmě při teplotě (4 – 8) °C je tento roztok stabilní nejméně půl roku.

$$c(\text{sulfamerazin}) \doteq 0,5 \text{ g/l}.$$

### Sulfametazin – zásobní standardní roztok

Naváží se přesně asi 25 mg sulfametazinu (5), kvantitativně se převede do tmavé 50ml odměrné baňky a doplní se methanolem (1) po značku. Při výpočtu výsledné koncentrace se bere v úvahu čistota základní standardní látky. Při uchování ve tmě při teplotě (4 – 8) °C je tento roztok stabilní nejméně půl roku.

$$c(\text{sulfametazin}) \doteq 0,5 \text{ g/l}.$$

### Sulfametoxazol – zásobní standardní roztok

Naváží se přesně asi 25 mg sulfametoxazolu (5), kvantitativně se převede do tmavé 50ml odměrné baňky a doplní se methanolem (1) po značku. Při výpočtu výsledné koncentrace se bere v úvahu čistota základní standardní látky. Při uchování ve tmě při teplotě (4 – 8) °C je tento roztok stabilní nejméně půl roku.

$$c(\text{sulfametoxazol}) \doteq 0,5 \text{ g/l}.$$

### Směsný pracovní standardní roztok I

Do 25ml odměrné baňky se napipetuje vypočtené množství od každého jednotlivého zásobního roztoku (sulfadiazin, sulfamerazin, sulfametazin a sulfametoxazol) tak, aby výsledná koncentrace byla 50 mg/l a doplní po značku methanolem (1). Při uchování ve tmě při teplotě (4 – 8) °C je tento roztok stabilní nejméně půl roku.

$$c(\text{analyt}) = 50 \text{ mg/l}.$$

### Směsný pracovní standardní roztok II

Do 10ml odměrné baňky se napipetuje 2 ml směsného pracovního standardního roztoku I a doplní po značku methanolem (1). Tento roztok se připravuje vždy čerstvý.

$$c(\text{analyt}) = 10 \text{ mg/l}.$$

### Směsný pracovní standardní roztok III

Do 10ml odměrné baňky se napipetuje 1 ml směsného pracovního standardního roztoku II a doplní po značku methanolem (1). Tento roztok se připravuje vždy čerstvý.

$$c(\text{analyt}) = 1 \text{ mg/l}.$$

## 5.2 Příprava kalibračních roztoků a sestrojení kalibrační křivky

Do 10ml odměrných baněk se podle Tabulky 1 odměří odpovídající množství směsného pracovního standardního roztoku III a doplní se asi 1 cm pod značku 50% methanolem (4). Po promíchání a vytemperování se doplní 50% methanolem (4) po značku a převede do vialek. Takto naředěné

 Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský	<b>Národní referenční laboratoř</b> <b>Jednotné pracovní postupy – zkoušení krmiv</b> 10622.2 – Stanovení obsahu sulfonamidů metodou LC-MS/MS	Strana  Vydání  Revize	4  1  0
--	--	------------------------------------	---------------------

kalibrační roztoky odpovídají koncentracím v rozmezí (0,003 – 0,2) mg/l. Na chromatografickou kolonu se dávkuje 2 µl kalibračního roztoku. Kalibrační roztoky se připraví bezprostředně před každým měřením. Kalibrační křivky jsou lineární a procházejí počátkem.

Lze použít i interní kalibraci u sporných vzorků s významným matričním efektem.

**Tabulka 1. Příprava kalibračních standardních roztoků.**

Odměrná baňka 10 ml	1	2	3	4	5	6	7
Směs.prac.standard. roztok III (ml)	0,03	0,08	0,16	0,4	0,8	1,2	2,0
Koncentrace analytu (mg/l)	0,003	0,008	0,016	0,040	0,080	0,120	0,200

### 5.3 Extrakce léčiv ze vzorků

Do 50ml centrifugační zkumavky se naváží 1 g zkušebního vzorku krmné směsi s přesností 0,01 g a přidá se 25 ml 50% methanolu (4). Zkumavka se uzavře a třepe se při laboratorní teplotě na laboratorní třepačce 20 min při asi 90 kmitech/min. Získaný extrakt se poté odstředí 20 min při 1500 g. Ze supernatantu se pipetuje do 10ml odměrné baňky vhodný alikvot podle Tabulky 2. Odměrná baňka se doplní po značku 50% methanolem (4) a po promíchání se převede do vialky. V každé sérii stanovení se provede stanovení slepého vzorku a vhodného referenčního materiálu.

**Tabulka 2. Ředění extraktů krmiv.**

	Deklarace (mg/kg)	Ředění
Krmiva	< 10	10 ×
	10 – 100	100 ×
	> 100	1000 ×

### 5.4 Vlastní stanovení léčiv ve vzorcích

Stanovení se provádí za separačních podmínek chromatografického systému, které jsou uvedeny v Tabulkách 3 až 5. Parametry stanovení platí pro sestavu UHPLC-MS/MS Waters XEVO TQD a slouží jako příklad nastavení instrumentace.

 Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský	Národní referenční laboratoř  <b>Jednotné pracovní postupy – zkoušení krmiv</b> 10622.2 – Stanovení obsahu sulfonamidů metodou LC-MS/MS	Strana  Vydání  Revize	5  1  0
--	---	------------------------------------	---------------------

**Tabulka 3. Chromatografické parametry stanovení – příklad.**

Kolona	ACQUITY UPLC BEH C-18; 1,7 µm, (50 × 2,1) mm
Teplota kolony	30 °C
Teplota autosampleru	20 °C
Mobilní fáze	gradient mobilní fáze A (6) a mobilní fáze B (7) podle Tabulky 4
Celková doba analýzy	6 min
Průtok mobilní fáze	0,5 ml/min
Objem nástríku	2 µl

**Tabulka 4. Gradientový program pro analýzu.**

Čas (min)	Mobilní fáze A (%)	Mobilní fáze B (%)
0	100	0
0,54	100	0
0,6	90	10
4,2	80	20
5,0	0	100
5,3	100	0
6,0	100	0

Retenční časy jednotlivých analytů za uvedených podmínek jsou v Tabulce 5.

**Tabulka 5. Retenční časy jednotlivých analytů za uvedených podmínek.**

Analyt	Retenční čas (min)
Sulfadiazin	1,54
Sulfamerazin	2,03
Sulfametazin (Sulfadimidon)	2,70
Sulfametoxazol	3,53

#### Parametry stanovení MS

Pro identifikaci jednotlivých analytů se použije MRM mód (multiple reaction monitoring), sledování produktových iontů pocházejících z jednoho prekurzorového iontu. Nalezené optimální parametry MS detektoru, při kterých je intenzita daných produktových iontů maximální, jsou uvedeny v Tabulce 6. Nastavení MRM parametrů jednotlivých přechodů je uvedeno v Tabulce 7.

 Ústřední kontrolní a zkoušební ústav zemědělský	Národní referenční laboratoř  <b>Jednotné pracovní postupy – zkoušení krmiv</b> 10622.2 – Stanovení obsahu sulfonamidů metodou LC-MS/MS	Strana  Vydání  Revize	6  1  0
---	---	------------------------------------	---------------------

**Tabulka 6. Příklad parametrů MS detektoru.**

Ionizační mód	ESI+
Capillary voltage	3,00 kV
Source temperature	120 °C
Desolvation temperature	450 °C
Desolvation gas flow	1000 l/h
Cone gas flow	50 l/h
CID gas	argon, p = 0,5bar

**Tabulka 7. Příklad MRM parametrů pro analýzu jednotlivých analytů v krmivech.**

Prekurzorový iont (m/z)		Cone voltage (V)	Produktový iont (m/z)	Kolizní energie (eV)
Sulfadiazin	251,4	28	92,0	29
			108,0	30
			156,0	20
Sulfamerazin	265,1	35	92,0	31
			108,0	27
			156,0	20
			172,0	20
Sulfametazin (Sulfadimidin)	279,1	40	92,0	35
			108,0	27
			124,0	22
			156,0	22
			186,0	18
Sulfametoxazol	254,0	33	92,0	30
			108,0	30
			156,0	18

 Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský	Národní referenční laboratoř	Strana	7
	<b>Jednotné pracovní postupy – zkoušení krmiv</b> 10622.2 – Stanovení obsahu sulfonamidů metodou LC-MS/MS	Vydání	1
		Revize	0

## 6 Výpočet a vyjadřování výsledků

Obsah jednotlivých léčiv ( $X$ ) vyjádřených v mg/kg se vypočítá podle vztahu:

$$X = \frac{c \times V \times R}{m}$$

kde

- $c$  je koncentrace léčiva ve zkušebním vzorku, zjištěná z kalibračního grafu v mg/l,
- $V$  objem extrakční směsi v ml, v tomto postupu 25 ml,
- $m$  hmotnost zkušebního vzorku v g, v tomto postupu 1 g,
- $R$  ředění, resp. zakoncentrování.

## 7 Literatura

- 1 V. Goulas, T. Anisimova Andreou, C. Angastinioti Modoto, O. Tzamaloukas: A rapid HPLC method for the determination of sulphonamides and trimethoprim in feed premixes. Journal of animal and feed sciences, 23 (2014) 185-189.
- 2 K. George, U. Vincent, C. von Holst: Analysis of antimicrobial agents in pig feed by liquid chromatography coupled to orbitrap mass spectrometry, Journal of Chromatography A, 1293 (2013) 60 – 74.
- 3 R. Liu, P. He, Z Li, R. Li: Simultaneous Determination of 16 Sulfonamides in Animal Feeds by UHPLC-MS-MS, Journal of Chromatography Science, 49 (2011) 640-646.
- 4 Nařízení komise (EU) č. 574/2011 ze dne 16. 6. 2011. kterým se mění příloha I směrnice Evropského parlamentu a Rady 2002/32/ES, pokud jde o maximální limity dusitanů, melaminu, Ambrosia spp. a o krížovou kontaminaci určitými kokcidiostatiky a histomonostatiky, a kterým se konsolidují přílohy I a II uvedené směrnice.
- 5 Rozhodnutí Komise 2002/657/EC ze dne 14. srpna 2002, kterým se provádí směrnice Rady 96/23/ES, pokud jde o provádění analytických metod a interpretaci výsledků.
- 6 ÚKZUZ JPP 10622.1 - Stanovení obsahu sulfonamidů metodou LC-MS/MS.