DOI: 10.19812/j.cnki.jfsq11-5956/ts.20240729001

超高效液相色谱-串联质谱-电喷雾离子源测定 柑橘中灭螨醌和羟基灭螨醌残留

王全胜,张 亮,陈红霞,吴银良*

(宁波市农业科学研究院, 宁波市特色农产品质量安全检测与控制重点实验室, 宁波 315040)

摘要:目的 建立超高效液相色谱-串联质谱-电喷雾离子源(ultra performance liquid chromatography-tandem mass spectrometry-electrospray ionization, UPLC-MS/MS-ESI)检测柑橘中灭螨醌及其代谢物羟基灭螨醌残留的 方法。方法 样品经 0.5%甲酸乙腈提取,氟罗里硅土吸附剂和无水硫酸镁净化,以 0.1%甲酸溶液和甲醇为流 动相进行梯度洗脱,经 ACQUITY UPLC BEH C₁₈(100 mm×2.1 mm, 1.7 µm)色谱柱分离。采用电喷雾正离子模式,多重反应监测(multiple reaction monitoring, MRM)模式进行检测,基质匹配外标法定量。结果 灭螨醌及羟基灭 螨醌在 0.0025~0.0500 mg/L 质量浓度范围内线性关系良好,相关系数大于等于 0.9984。在 0.005~0.500 mg/kg 加 标水平下,灭螨醌及羟基灭螨醌在柑橘全果和果肉中的平均回收率为 70%~93%,最大相对标准偏差(relative standard deviation, RSD)为 12.0%,方法定量限(limit of quantitation, LOQ)为 0.005 mg/kg。结论 基于改良 QuEChERS 法,采用 UPLC-MS/MS-ESI 检测,该方法更方便高效且准确度、精密度和灵敏度均较好,能够满 足柑橘中灭螨醌和羟基灭螨醌的残留分析要求。

关键词:灭螨醌;羟基灭螨醌;QuEChERS;超高效液相色谱-串联质谱法;电喷雾离子源;残留分析;柑橘

Determination of acequinocyl and hydroxyacequinocyl residues in *Citrus* by ultra performance liquid chromatography-tandem mass spectrometry-electrospray ionization

WANG Quan-Sheng, ZHANG Liang, CHEN Hong-Xia, WU Yin-Liang*

(Ningbo Academy of Agricultural Sciences, Ningbo Key Laboratory of Testing and Control for Characteristic Agro-product Quality and Safety, Ningbo 315040, China)

ABSTRACT: Objective To establish a method for determination of acequinocyl and its metabolite hydroxyacequinocyl residues in *Citrus* by ultra performance liquid chromatography-tandem mass spectrometry-electrospray ionization (UPLC-MS/MS-ESI). **Methods** The *Citrus* samples were extracted with 0.5% formic acid acetonitrile, purified with florisil absorbents and magnesium sulfate anhydrous, eluted with the mobile phase of 0.1% formic acid solution and methanol, separated on the ACQUITY UPLC BEH C₁₈ (100 mm×2.1 mm, 1.7 μ m) column, then analyzed in positive ion mode of electrospray ionization source under multiple reaction monitoring

基金项目: 宁波市重大科技攻关项目(2021Z056)

Fund: Supported by the Ningbo Key Scientific and Technological Project (2021Z056)

^{*}通信作者: 吴银良, 博士, 教授级高级工程师, 主要研究方向为农产品质量安全。E-mail: wupaddyfield@sina.com

^{*}Corresponding author: WU Yin-Liang, Ph.D, Professor, Ningbo Academy of Agricultural Sciences, No.19, Dehou Road, Yinzhou District, Ningbo 315040, China. E-mail: wupaddyfield@sina.com

(MRM) mode, quantified by matrix matching curve external standard. **Results** The linear relationship of acequinocyl and hydroxyacequinocyl was good in the mass concentration range of 0.0025–0.0500 mg/L, and the correlation coefficient was greater than or equal to 0.9984. Meanwhile, the average recoveries of acequinocyl and hydroxyacequinocyl in whole fruit and pulp of *Citrus* were 70%–93% with the maxium relative standard deviations (RSD) of 12.0% at the spiked concentration of 0.005 to 0.500 mg/kg. The limit of quantitation (LOQ) of this method was 0.005 mg/kg. **Conclusion** This method is more convenient and efficient applied modified QuEChERS and UPLC-MS/MS-ESI. Moreover, the accuracy, precision and sensitivity are satisfied to accord the request of residue analysis of acequinocyl and hydroxyacequinocyl in *Citrus*.

KEY WORDS: acequinocyl; hydroxyacequinocyl; QuEChERS; ultra performance liquid chromatography-tandem mass spectrometry; electrospray ionization; residue analysis; *Citrus*

0 引 言

灭螨醌为萘醌类广谱杀螨剂,在国外被广泛用于柑 橘等作物上叶螨等螨类的防治,目前国内已有企业对其开 展研发。灭螨醌通过抑制螨虫线粒体中的电子传递、干扰 能量代谢,使其死亡。同时灭螨醌会在动植物体内代谢生 成 2-十二烷基-3-羟基-1,4-萘醌,即羟基灭螨醌^[1]。我国 GB 2763—2021《食品安全国家标准 食品中农药最大残留限 量》中规定灭螨醌的待测残留物为灭螨醌和羟基灭螨醌, 以灭螨醌表示。因此,无论是基于农药残留试验登记要求 还是日常农产品监测需求,均应开发同时检测灭螨醌和羟 基灭螨醌的残留分析方法。

目前, 灭螨醌的相关文献很少, 主要涉及合成^[2]、抗 性[3-6]和残留方面。残留分析方法主要有液相色谱法和液相 色谱-串联质谱法,且分析方法较为一致。如陈波等^[7]、曾 铭等[8]采用正己烷/乙酸乙酯溶液提取,石墨化碳氨基复合 固相萃取柱净化, 氮吹复溶后, 使用液相色谱法检测了苹 果和草莓等水果中灭螨醌和羟基灭螨醌残留。我国规定了 灭螨醌在柑橘上的最大残留限量(maximum residue limit, MRL)为0.01 mg/kg,考虑到残留登记检测需涵盖灭螨醌和 羟基灭螨醌, 故需较低的定量限。而液相色谱法通常无法 满足需求,且液相色谱法需要复杂的前处理过程去除杂质 干扰, 增加了操作难度。而采用液相色谱-串联质谱法则能 大大提高检测灵敏度,如 YING 等^[9]采用甲酸乙腈两次提 取后,氮吹复溶,氟罗里硅土固相萃取柱净化,液相色谱-串联质谱-大气压化学电离源检测,灵敏度较高。现行 SN/T 4066—2014《出口食品中灭螨醌和羟基灭螨醌残留量的测 定 液相色谱-质谱/质谱法》也是采用类似方法。该方法虽 灵敏度可满足灭螨醌残留分析要求,但是采用大气压化学 电离源(atmospheric pressure chemical ionization, APCI), 需 经常更换离子源。李苗等^[10]采用 SN/T 4066—2014 前处理 方法,改用电喷雾离子源检测茶叶中灭螨醌和羟基灭螨醌 残留。但对于水果等基质相对简单的常规样品而言, 前处

理过程过于复杂。QuEChERS (quick, easy, cheap, effective, rugged, safe)方法^[11-12]是目前应用非常广泛的残留前处理 方法,基于其开发的前处理过程简单快速^[13-17]。因此,本 研究拟基于此开发更为简单高效的前处理方法,并针对常 用的电喷雾离子源(electrospray ionization, ESI)进行检测方 法的优化,替代 APCI 源,避免日常检测中更换离子源的 不便,以期建立更为高效可靠的分析方法,助力加强残留 风险监控,提高农产品质量安全。

1 材料与方法

1.1 材料与试剂

柑橘空白样品品种为温州蜜柑, 于批发市场购买。

灭螨醌(纯度 98.16%)、羟基灭螨醌(纯度 98.68%)(德 国 Dr. Ehrenstorfer 公司);乙腈、甲醇(色谱纯,德国 Merk 公司);甲酸(色谱纯,德国 Aldrich 公司);氯化钠、无水硫 酸镁(分析纯,中国国药集团化学试剂有限公司);N-丙基 乙二胺(primary secondary amine, PSA, 40~63 μm,上海安谱 公司);氟罗里硅土(60~100 目)、C₁₈吸附剂(50 μm)(北京艾 杰尔公司);石墨化碳黑(graphitized carbon black, GCB,美 国 Agilent 公司);多壁碳纳米管(20~30 nm,江苏先丰纳米 材料科技有限公司)。

1.2 仪器与设备

Waters ACQUITY Xevo TQ-S 超高效液相色谱-串联 质谱仪、ACQUITY UPLC BEH C₁₈色谱柱(100 mm×2.1 mm, 1.7 µm)(美国 Waters 公司); KS4000ic 恒温振荡器、 GENIUS3 旋涡混合器(德国 IKA 公司); 3K15 高速离心机 (德国 Sigma 公司); N-EVAPTM 112 氮吹仪(美国 Organomation 公司); XPE205 十万分之一电子天平(瑞士 Mettler Toledo 公司)。

1.3 实验方法

1.3.1 标准溶液配制 精确称取适量灭螨醌和羟基灭螨醌标准品,分别用 乙腈定容配制成 100 mg/L 的标准储备液。分别移取适量标 准储备液用乙腈定容配制 1 mg/L 的混合标准工作液。分别 用乙腈和柑橘全果、果肉空白样品定容溶液稀释, 以梯度 稀释法配制成质量浓度为 0.0025、0.0050、0.0100、0.0250、 0.0500 mg/L 系列纯溶剂、柑橘全果和果肉基质混合标准工 作液。

1.3.2 样品前处理

称取样品 5 g (精确至 0.01 g)于 50 mL 离心管中,准确 加入 10 mL 0.5%甲酸乙腈,以 450 r/min 振荡提取 30 min, 加入 5 g 氯化钠,继续振荡 10 min,再以 9500 r/min 离心 3 min,每份样品取 3 mL 上清液于预装有 150 mg 氟罗里 硅土、200 mg 无水硫酸镁的塑料离心管中,涡旋混匀 1 min 后 9500 r/min 离心 3 min,准确移取 2.0 mL 上清液于刻度 试管中,于 40 ℃水浴下氮气吹至体积小于 1.0 mL,用乙腈 定容至 1.0 mL 刻度处,混匀后,过 0.22 μ m 滤膜供 UPLC-MS/MS 测定。

1.3.3 仪器条件

色谱条件: 流动相为 0.1%(体积分数)甲酸溶液(A)和 甲醇(B),采用梯度洗脱方法(表 1);色谱柱柱温为 35 ℃; 进样体积为 10.0 μL;色谱柱为 Waters ACQUITY UPLC BEH C₁₈(100 mm×2.1 mm, 1.7 μm)。

表 1 流动相梯度洗脱条件 Table 1 Gradient elution of the mobile phase

梯度	时间/min	A/%	B/%	流速/(mL/min)
1	0.00	80.0	20.0	0.250
2	0.50	80.0	20.0	0.250
3	0.60	2.0	98.0	0.250
4	6.00	2.0	98.0	0.250
5	6.10	80.0	20.0	0.250
6	8.00	80.0	20.0	0.250

质谱条件:采用 ESI+模式扫描,多重反应监测 (multiple reaction monitoring, MRM)方式(表 2),毛细管电 压为 2.50 kV,雾化气流速为 1000 L/h,锥孔气流速为 50 L/h,离子源温度为 150 ℃;雾化气温度为 500 ℃。

1.3.4 添加回收试验

分别称取柑橘全果和果肉空白样品各 5.00 g,分别向 其中添加灭螨醌和羟基灭螨醌标准溶液,添加水平均为 0.005、0.010、0.500 mg/kg,每个添加水平进行 5 次重复。 按照上述步骤处理并检测,分别计算添加回收率和相对标准偏差(relative standard deviation, RSD)。当样品进样浓度超出线性浓度范围时,需以空白定容液稀释至范围内后检测。

1.4 数据处理

采用 Masslynx 4.1 软件直接处理分析检测数据并导出 结果。采用 WPS 2019 进行标准曲线拟合和数据整理。

2 结果与分析

2.1 质谱条件优化

分别对质量浓度为 0.1 mg/L 的灭螨醌和羟基灭螨醌 的标准溶液进行全扫描,结果表明二者在负离子模式下无 响应;在 0.1%甲酸-乙腈体系中,于正离子模式下有一定 的响应,但响应较低;而在 0.1%甲酸-甲醇体系中,在正离 子模式下具有良好的响应。这可能是由于存在溶剂促电离 效应^[18-20],而甲醇属于质子化溶剂,在电离过程中起到了 一定的促进作用,其中,羟基灭螨醌以M+H母离子峰最高, 而灭螨醌产生的母离子与羟基灭螨醌相同,可能是由于灭 螨醌较易分解^[21],在离子化过程中首先丢失乙酰基形成与 羟基灭螨醌相同的母离子,之后再进一步碎裂。据此确定 母离子后,对子离子及碰撞电压等条件进行优化,确定最 优质谱条件(表 2),此时灵敏度达到最高。

2.2 色谱条件优化

由于灭螨醌和羟基灭螨醌的检测离子相同,因此 良好的分离度是准确定性定量的关键。通过对比 Waters ACQUITY BEH-C₁₈ (100 mm×2.1 mm, 1.7 μm)、HSS-T3 (100 mm×2.1 mm, 1.8 μm)和 Agilent SB-Aq (100 mm× 3.0 mm, 1.8 μm) 3 种色谱柱发现,灭螨醌和羟基灭螨醌在 色谱柱上的保留能力较强,出峰时间较晚,但二者均能达 到较为满意的分离度,且分离度相对稳定。选取实验室常 用的 BEH-C₁₈ 色谱柱,进一步对流动相进行了优化。结果 表明,在 0.1%甲酸-乙腈体系中,灭螨醌响应很低,而在 0.1%甲酸-甲醇体系中,灭螨醌和羟基灭螨醌均具有较高 的响应、较好的峰形。进一步优化流动相洗脱条件,使响 应和峰形达到最优。最优洗脱条件(表 1)下灭螨醌和羟基灭 螨醌的保留时间和 MRM 典型色谱图见图 1。

表 2 MRM 条件 Table 2 Condition of MRM						
化合物	保留时间/min	母离子(m/z)	子离子(m/z)	驻留时间/s	锥孔电压/V	碰撞电压/eV
灭螨醌	5.4	242.22	115.08	0.050	10	46
羟基灭螨醌	5.2	545.22	189.06*	0.050	10	20

注:*为定量离子。



Fig.1 Ion flow chromatograms of standard solution (0.0025 mg/L)

2.3 前处理条件优化

第19期

结合相关文献^[9-10],直接采用了 0.5%甲酸乙腈作为 提取溶剂,结果表明提取效果较好,回收率大于 90%。

进一步,对比了 PSA、C₁₈、GCB、多壁碳纳米管和氟罗 里硅土 5 种常用净化吸附剂的净化效果(用量均为 150 mg)。 结果表明,除氟罗里硅土外,其他净化剂均会一定程度上 吸附灭螨醌和羟基灭螨醌,造成回收率降低,其中 GCB、 多壁碳纳米管近乎完全吸附; C₁₈ 其次(净化回收率 65%); PSA 和氟罗里硅土净化回收率为 85%~101%。而通过对比 色谱图中杂质峰的变化情况发现,上述净化吸附剂对杂质 的去除效果无明显区别。最终确定采用 150 mg 氟罗里硅 土进行净化。

由于灭螨醌易光解,因此对前处理过程中的光稳定 性进行了探索。发现提取、净化过程是否避光对结果影响 较小,而最终进样溶液是否避光则影响较大。进样溶液置 于透明进样瓶中时,12 h后,超过 70%灭螨醌和 40%羟基 灭螨醌发生降解。而置于棕色样品瓶中时,12 h后二者降 解率小于 5%。

2.4 基质效应

质谱检测过程中因质子化竞争等原因导致的基质效 应会对检测结果产生影响^[22],因此对灭螨醌和羟基灭螨醌 在柑橘全果和果肉中的基质效应进行了研究。配制质量浓度 为 0.0025、0.0050、0.010、0.0250、0.0500 mg/L 的纯溶剂、 柑橘全果和果肉基质混合标准工作液进行检测,以基质标 准溶液和溶剂标准溶液曲线斜率比计算基质效应,当基质 效应为 0.9~1.1 时方可忽略^[23-25]。结果表明,灭螨醌和羟基 灭螨醌在柑橘全果和果肉中基质效应为 0.22~0.32,说明均 存在明显的基质效应。虽然基质效应产生的机制尚不明确, 但基质效应的存在会导致检测时定量结果的不准确^[26-28], 而基质匹配法是一种常用的基质效应校正方法^[29-30],因此 为定量准确,采用基质匹配标准溶液进行定量。

2.5 方法学考察

2.5.1 线性范围和定量限

配制质量浓度为 0.0025、0.0050、0.0100、0.0250、 0.0500 mg/L 的柑橘全果和果肉基质混合标准工作液进行 检测, 以响应值(峰面积, Y)和进样质量浓度(X, mg/L)拟合 线性回归方程, 以 3 倍信噪比和 10 倍信噪比确定仪器的 检出限 (limit of detection, LOD) 和定量限 (limit of quantitation, LOQ)。结果表明(表 3), 在 0.0025~0.0500 mg/L 质量浓度范围内, 线性关系良好。计算得到灭螨醌和羟基 灭螨醌在柑橘全果和果肉中的仪器检出限(3 倍信噪比)为 0.096~0.210 μg/L, 仪器定量限(10 倍信噪比)为 0.310~0.660 μg/L, 满足实验要求。

2.5.2 正确度与精密度

采用回收率实验衡量方法的正确度和精密度。结果表明(表 4),在 0.005、0.010 和 0.500 mg/kg 添加水平下,柑橘全果和果肉中灭螨醌和羟基灭螨醌的平均回收率分别为

Table 3 Standard curves and matrix effects of acequinocyl and hydroxyacequinocyl in Citrus						
化合物	基质	线性回归方程	相关系数(r)	$LODs/(\mu g/L)$	LOQs/(µg/L)	
灭雌酮	全果	<i>Y</i> =5.101×10 ⁶ <i>X</i> +2142.72	0.9987	0.096	0.310	
少 气动树自比	果肉	<i>Y</i> =4.456×10 ⁶ <i>X</i> +1079.48	0.9995 0.210 0.66	0.660		
郑 甫	全果	<i>Y</i> =4.421×10 ⁶ <i>X</i> +1332.11	0.9998	0.120	0.420	
元至八辆跳	果肉	<i>Y</i> =6.107×10 ⁶ <i>X</i> -1095.43	0.9984	0.100	0.390	

表 3 灭螨醌和羟基灭螨醌在柑橘上的标准曲线和基质效应 3 Standard curves and matrix effects of accounterval and hydroxyaccounterval in *Citrus*

3.0

5.4

Table 4 Recoveries and RSDs of acequinocyl and hydroxyacequinocyl in Citrus (n=5)								
化合物	甘质	0.005 mg/kg		0.010 mg/kg		0.500 mg/kg		
11.11.10	至贝	平均回收率/%	RSDs/%	平均回收率/%	RSDs/%	平均回收率/%	RSDs/%	
灭螨醌	全果	70	3.7	79	3.0	81	6.4	
	果肉	89	12.0	85	5.3	88	4.9	

90

91

7.6

6.0

表 4 灭螨醌和羟基灭螨醌在柑橘中的回收率和 RSDs (n=5)

70%~93%、 79%~91% 和 81%~92%. RSDs 分别为 3.7%~12.0%、3.0%~7.1%和 3.0%~6.4%。结果表明方法的 正确度和精密度均较好、满足 NY/T 788-2018《农作物中 农药残留试验准则》中农药残留分析要求。灭螨醌和羟基 灭螨醌方法定量限均为0.005 mg/kg, 亦可满足灭螨醌在柑 橘上残留登记实验的定量限要求。

84

93

全果

果肉

2.6 实际样品检测

羟基灭螨醌

为了验证方法的可靠性和实用性,运用本方法对市场 购买的 10 份柑橘样品进行了检测分析, 除一个柑橘全果样 品羟基灭螨醌在 LOQs 附近检出外(残留量 0.006 mg/kg),其 他均未检出灭螨醌和羟基灭螨醌。

3 结 论

本研究通过对仪器条件和前处理条件的优化,建立 了柑橘中灭螨醌和羟基灭螨醌的残留分析方法。针对现行 行业标准等 APCI 源检测的局限性, 采用通用性更好的 ESI 源并对条件进行了优化,方法具备良好的灵敏度和线性关 系。针对目前样品前处理较复杂的情况,本研究采用甲酸 乙腈提取,氟罗里硅土吸附剂和无水硫酸镁净化后检测, 进一步提高了分析效率。方法平均回收率为 70%~93%, RSDs 为 3.0%~12.0%, 方法定量限为 0.005 mg/kg。方法高 效、可靠,且准确度、精密度和灵敏度均可满足柑橘中灭 螨醌和羟基灭螨醌的残留分析要求,有助于加强农产品残 留风险监控,同时可作为行业标准优化的技术储备,以进 一步提高食品安全检测领域检测效率。

参考文献

- [1] Environmental Protection Agency. Acequinocyl: Notice of filing pesticide petitions to establish a tolerance for a certain pesticide chemical in or on food [EB/OL]. [2004-02-25]. https://www.federalregister.gov/docu ments/2004/02/25/04-3936/acequinocyl-notice-of-filing-pesticide-petition s-to-establish-a-tolerance-for-a-certain-pesticide [2024-06-17].
- [2] 邹佩佩,陈新,刘超,等. 灭螨醌的合成[J]. 农药, 2023, 62(6): 396-397, 410.

ZOU PP, CHEN X, LIU C, et al. Synthesis of acequinocyl [J]. Agrochemicals, 2023, 62(6): 396-397, 410.

[3] LU XP, VANDENHOLE M, TSAKIRELI D, et al. Increased metabolism in combination with the novel cytochrome b target-site mutation L258F confers cross-resistance between the Qo inhibitors acequinocyl and bifenazate in tetranychus urticae [J]. Pestic Biochem Phys, 2023, 192: 105411.

91

92

[4] NAOYA S, MASAHIRO O. Mechanism of acequinocyl resistance and cross-resistance to bifenazate in the two-spotted spider mite, tetranychus urticae (Acari: Tetranychidae) [J]. Appl Entomol Zool, 2019, 54(4): 421-427.

7.1

6.5

- [5] KIM S, KOO HN, CHOI Y, et al. Acequinocyl resistance associated with I256V and N321S mutations in the two-spotted spider mite (Acari: Tetranychidae) [J]. J Econ Entomol, 2019, 112(2): 835-841.
- [6] SIBEL YS, FATMA A, RECEP A. Selection for resistance: cross-resistance, inheritance, synergists and biochemical mechanisms of resistance to acequinocyl in Phytoseiulus persimilis A.H. (Acari: Phytoseiidae) [J]. Crop Prot, 2015, 67: 109-115.
- [7] 陈波, 徐明敏, 金米聪. 水果中灭螨醌和羟基灭螨醌残留的高效液相 色谱法测定[J]. 中国卫生检验杂志, 2017, 27(5): 622-625.
- CHEN B, XU MM, JIN MC. Determination of acequinocyl and hydroxyacequinocyl residues in fruits by ultra performance liquid chromatography [J]. Chin J Health Lab Technol, 2017, 27(5): 622-625.
- 曾铭, 蒋小良, 喻零春, 等. 高效液相色谱法测定水果中的灭螨醌和羟 181 基灭螨醌[J]. 化学分析计量, 2017, 26(2): 44-47. ZENG M, JIANG XL, YU LC, et al. Determination of acequinocyl and hydroxyacequinocyl residues in fruits by ultra performance liquid
- [9] YING X, CHENG H, HAO X, et al. Determination of acequinocyl and hydroxyacequinocyl residues in food by ultra-high performance liquid chromatography separation and tandem mass spectrometric detection [J]. Food Anal Method, 2015, 8(3): 578-585.

chromatography [J]. Chem Anal Meter, 2017, 26(2): 44-47.

- [10] 李苗,代菲,金萍,等.液相色谱-质谱/质谱法测定茶叶中灭螨醌和羟 基灭螨醌残留量的分析方法[J]. 现代食品, 2022, 28(11): 189-192. LI M, DAI F, JIN P, et al. Determination of acequinocyl and acequinocyl hydroxy residues in tea by LC-MS/MS method [J]. Mod Food, 2022, 28(11): 189-192.
- [11] 陈勇, 毛永琼, 薛雨琴, 等. 农药残留 QuEChERS 前处理方法研究进 展及应用探讨[J]. 食品安全质量检测学报, 2024, 15(9): 111-121. CHEN Y, MAO YQ, XUE YQ, et al. Research progress and application of QuEChERS pretreatment method for pesticide residues [J]. J Food Saf Qual, 2024, 15(9): 111-121.
- [12] 陈玲, 刘霜霜, 王锡兰, 等. QuEChERS 技术净化材料在果蔬农药残留 检测中的应用进展[J]. 食品安全质量检测学报, 2023, 14(3): 1-9. CHEN L, LIU SS, WANG XL, et al. Application progress of QuEChERS technique purify agent in pesticide residue detection of fruit and vegetables [J]. J Food Saf Qual, 2023, 14(3): 1-9.
- [13] 王登远, 倪永付, 于洪建. QuEChERS 结合超高效液相色谱-串联质谱

法测定大蒜中 15 种农药残留[J]. 农药, 2024, 63(6): 419–423,450. WANG DY, NI YF, YU HJ. Determination of 15 pesticide residues in garlic by QuEChERS combined with ultra-high performance liquid chromatography-tandem mass spectrometry [J]. Agrochemicals, 2024, 63(6): 419–423, 450.

[14] 潘永波, 张妙宜, 万娜, 等. 氨基化-多壁碳纳米管 QuEChERS-液相色 谱-串联质谱法测定热带水果中 110 种农药及其代谢物残留量[J]. 农药 学学报, 2024, 26(1): 189–202.

PAN YB, ZHANG MY, WAN N, *et al.* Determination of 110 pesticide and their metabolites residues in tropical fruits using QuEChERS with amino-functionalized multi-walled carbon nanotube and liquid chromatography-tandem mass spectrometry [J]. Chin J Pestic Sci, 2024, 26(1): 189–202.

- [15] KIM ET, LEE HM, KIM KB, et al. Optimization of the QuEChERS-UPLC-APCI-MS/MS method for the analysis of vitamins D and K nanoencapsulated in yogurt [J]. J Chromatogr A, 2024, 1734: 465275.
- [16] DAI Z, LIANG S, ZHANG C, et al. Detection of 13 pyrethroid pesticides in jasmine (*Jasminum* sp.) by modified QuEChERS method and gas chromatography-tandem mass spectrometry [J]. J Food Compos Anal, 2024, 135: 106592.
- [17] 夏宝林, 张亚清, 殷晶晶, 等. QuEChERS-超高效液相色谱-串联质谱 法同时测定枸杞子中 65 种农药残留[J]. 食品安全质量检测学报, 2024, 15(1): 110–119.

XIA BL, ZHANG YQ, YIN JJ, *et al.* Simultaneous determination of 65 kinds of pesticide residues in *Lycium barbarum* by QuEChERS-ultra performance liquid chromatography-tandem mass spectrometry [J]. J Food Saf Qual, 2024, 15(1): 110–119.

- [18] 黄佳美.油品中含氧化合物电喷雾电离规律及选择性研究[D].北京:中国石油大学, 2023.
 HUANG JM. Electrospray ionization characteristics and selectivity of fuel oxygen compounds [D]. Beijing: China University of Petroleum, 2023.
- [19] PAN XX, LONG J, DU Y, et al. Kinetic evidence for methanol trimer assisted proton transfer: Transient absorption study on excited triplet state of 4-hydroxy-4'-nitrobiphenyl [J]. Chin J Chem Phys, 2023, 36(1): 50–61.
- [20] 王迎暖,李尤,王贻龙. 溶剂极性对 2-(1-苯基苯并[d]咪唑-2-基)-4-(三
 氟甲基)苯酚分子激发态分子内质子转移的影响[J]. 信息记录材料,
 2024, 25(8): 26-28, 32.
 WANG YN, LI Y, WANG YL. Effection of solvent polarity on excited-state

intramolecular proton-transfer to 2-(1-phenylbenzo [d]imidazol-2-yl)-4-(trifluoromethyl)phenol [J]. Inform Rec Mater, 2024, 25(8): 26–28, 32.

- [21] University of Hertfordshire. Pesticides properties DataBase: Acequinocyl.
 [EB/OL]. [2016-03-31]. http://sitem.herts.ac.uk/aeru/ppdb/en/Reports/10.htm
 [2024-06-17].
- [22] 杨凤贤,杨焓好,马寿粉,等. 超高效液相色谱串联质谱法分析蔬菜中 36 种农药残留的基质效应[J]. 现代食品,2024,30(8):213-218.
 YANG FX, YANG HY, MA SF, et al. Analysis of matrix effects of 36 pesticides in vegetables by ultra performance liquid chromatographytandem mass spectrometry [J]. Mod Food, 2024, 30(8): 213-218.
- [23] PUCCI V, DI PS, ALFIERI A, et al. A novel strategy for reducing

phospholipid-based matrix effect in LC-ESI-MS bioanalysis by means of HybridSPE [J]. J Pharm Biomed Anal, 2009, 50(5): 867–871.

- [24] 吴延灿, 唐茜, 商鲁宁, 等. 超高效液相色谱-串联质谱法检测鱼肉中 48 种抗生素[J]. 食品安全质量检测学报, 2024, 15(15): 234-242.
 WU YC, TANG Q, SHANG LN, *et al.* Determination of 48 kinds of antibiotics in fish muscle by ultra performance liquid chromatographytandem mass spectrometry [J]. J Food Saf Qual, 2024, 15(15): 234-242.
- [25] 许炳雯,孙程鹏,葛祥武,等. 气相色谱-串联质谱法测定 30 种果蔬中 61 种农药的基质效应及其克服方式[J]. 食品安全质量检测学报, 2021, 12(15): 6068–6076.

XU BW, SUN CP, GE XW, et al. Matrix effects and their countermeasures of 61 kinds of pesticides in 30 kinds of fruits and vegetables by gas chromatographytandem mass spectrometry [J]. J Food Saf Qual, 2021, 12(15): 6068–6076.

- [26] 王家瑶,朱杰丽,柴振林,等. 色谱法测定农药残留量的基质效应的研究进展[J]. 理化检验-化学分册, 2024, 60(6): 635-642.
 WANG JY, ZHU JL, CHAI ZL, *et al.* Research progress on matrix effect in chromatography for determination of pesticide residues [J]. Phys Test Chem Anal (Part B: Chem Anal), 2024, 60(6): 635-642.
- [27] 向平, 沈敏, 卓先义. 液相色谱-质谱分析中的基质效应[J]. 分析测试 学报, 2009, 28(6): 753-756.

XJANG P, SHEN M, ZHUO XY. Matrix effects in liquid chromatographic-mass spectrometric analysis [J]. J Instrum Anal, 2009, 28(6): 753–756.

[28] 靳雅楠,魏昭,贾红霞,等. 农药残留检测中基质效应的研究[J]. 食品 安全导刊, 2022(28): 172–174.

JIN YN, WEI Z, JIA HX, *et al.* Study of matrix effects in pesticide residue detection [J]. China Food Saf Magaz, 2022(28): 172–174.

[29] 赵婧. 主要热带水果中农药残留质谱分析基质效应研究[D]. 海口:海南大学, 2021.

ZHAO J. Study on matrix effect in mass spectrometry analysis of pesticide residues in main tropical fruits [D]. Haikou: Hainan University, 2021.

 [30] 张金环,朱欢,李伟霞,等.农药残留检测中基质效应的研究进展[J]. 农药科学与管理, 2023, 44(4): 15–18, 29.
 ZHANG JH, ZHU H, LI WX, *et al.* Research progress of matrix effects in pesticide residue detection [J]. Pestic Sci Admin, 2023, 44(4): 15–18, 29.

(责任编辑: 韩晓红 于梦娇)

作者简介



王全胜,硕士,工程师,主要研究方向 为农产品质量安全。 E-mail:wqsh1214@163.com

吴银良,博士,教授级高级工程师,主 要研究方向为农产品质量安全。 E-mail: wupaddyfield@sina.com