

# Хромато-масс-спектрометры жидкостные LCMS-8045

Методика поверки

MΠ 205-15-2018

г. Москва 2018 г. Настоящая методика распространяется на хромато-масс-спектрометры жидкостные LCMS-8045 фирмы "SHIMADZU CORPORATION", Япония, фирмы "SHIMADZU U.S.A. MANUFACTURING, INC.", США, фирмы "SHIMADZU SUZHOU INSTRUMENTS MGF.CO.LTD", Китай (далее — хрома-масс-спектрометры) и устанавливает методику их первичной и периодической поверок.

Допускается проводить:

- первичную поверку хромато-масс-спектрометров жидкостных LCMS-8045 с детекторами, входящими в комплект хроматографа, в соответствии с заказом;
- периодическую поверку хромато-масс-спектрометров жидкостных LCMS-8045 на основании письменного заявления владельца с детектором (-ами), с которым (-и) хроматограф эксплуатируется;
- применять для поверки масс-спектрометрического детектора контрольные растворы левомицетина или резерпина (по выбору).

### 1 ОПЕРАЦИИ ПОВЕРКИ

1.1 При проведении поверки выполняют операции, указанные в таблице 1. Таблица 1

1 аолица 1				
	TT	Обязательность проведения		
***	Номер	операции при		
Наименование операции	пункта	выпуске из	периодической	
	методики	производства	поверке	
	4 1	и из ремонта		
Внешний осмотр	4.1			
Опробование:	4.2			
- определение чувствительности (отношения			1,	
сигнал/шум) масс-спектрометрического детектора	4.2.1	Да	Да <sup>1)</sup>	
- определение уровня флуктуационных шумов				
и дрейфа нулевого сигнала спектрофотометрических				
детекторов SPD-20A/SPD-20AV и детекторов на ди-				
одной матрице SPD-M20A/SPD-M30A	4.2.2	Да	Да <sup>1)</sup>	
- определение предела детектирования спек-				
трофотометрических детекторов SPD-20A/SPD-				
20AV и детекторов на диодной матрице SPD-				
M20A/SPD-M30A	4.2.3	Да	Д <b>а</b> <sup>1)</sup>	
Определение метрологических характеристик:	4.3			
- определение относительного среднего квадра-				
тического отклонения (ОСКО) выходного сигнала	4.3.1	Да	Да <sup>1)</sup>	
- определение показателей точности результа-				
тов измерений	4.3.2	Нет	Да <sup>2)</sup>	

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> При отсутствии НД на методики измерений (МИ), утвержденных в установленном порядке по ГОСТ Р 8.563

## 2 СРЕДСТВА ПОВЕРКИ

При проведении поверки применяют следующие средства:

- 2.1 ГСО 10165-2012 состава левомицетина.
- 2.2 Резерпин, ФС № 423267-96 или резерпин с содержанием основного вещества не менее 99,0, CAS 50-55-5.
  - 2.3 Кофеин, ФС 42-0248-07 или кофеин с содержанием основного вещества не менее 98%.
  - 2.4 Ацетонитрил для жидкостной хроматографии, ТУ 6-09-14-2167-84.
  - 2.5 Вода для лабораторного анализа (бидистиллированная), ГОСТ Р 52501-2005.

<sup>&</sup>lt;sup>2)</sup>При наличии НД на МИ.

- 2.6 Азот газообразный очищенный, ГОСТ 9293-74, высший сорт.
- 2.7 Аргон, ГОСТ 10157-2016.
- 2.8 Колонка для высокоэффективной жидкостной хроматографии, применимая для варианта обращенно-фазовой ВЭЖХ, например, например, Shim-pack VP-ODS (150 x 2,0 мм, средний размер частиц 5 мкм) или Shim-pack XR-ODSII (50 x 2,0 мм).
- 2.9. Колонка для высокоэффективной жидкостной хроматографии Kinetex 1,3 мкм C18 100A (50 x 2,1 мм).
  - 2.10 Термометр типа ТЛ-4 № 2, ГОСТ 215-73.
  - 2.11 Психрометр типа ПГ-1БМ, ГОСТ 6353-85.
  - 2.12 Барометр-анероид БАММ-1, ТУ 25-04-1618-72.

Допускается применение аналогичных средств поверки, обеспечивающих определение метрологических характеристик поверяемых СИ с требуемой точностью.

# 3 УСЛОВИЯ ПОВЕРКИ И ПОДГОТОВКА К НЕЙ

3.1 При проведении поверки соблюдают следующие условия:

- температура окружающей среды, °C от +18 до +28 - относительная влажность (без конденсации), % от 40 до 70 - атмосферное давление, кПа от 84 до 106 - напряжение переменного тока, В  $220_{+33}^{-22}$  - частота переменного тока,  $\Gamma$ и  $50 \pm 1$ 

- 3.2 Подготовительные работы выполняют в соответствии с руководством по эксплуатации хромато-масс-спектрометра.
- 3.3 Перед проведением поверки готовят контрольные растворы (методика приготовление контрольных растворов приведена в приложении А).

### 4 ПРОВЕДЕНИЕ ПОВЕРКИ

#### 4.1 Внешний осмотр

При внешнем осмотре устанавливают:

- соответствие комплектности хромато-масс-спектрометра требованиям технической документации;
  - четкость маркировки;
  - исправность механизмов и крепежных деталей;
- отсутствие внешних повреждений, влияющих на работоспособность хромато-масс-спектрометров.

#### 4.2 Опробование

При опробовании определяют отношение сигнал/шум масс-спектрометрического детектора; уровень флуктуационных шумов и дрейф нулевого сигнала, предел детектирования спектрофотометрических SPD-20A/SPD-20AV и спектрофотометрических на диодной матрице SPD-M20A/SPD-M30A детекторов.

4.2.1 Определение отношения сигнал/шум хромато-масс-спектрометров жидкостных LCMS-8045 при дозировании контрольного раствора резерпина в ацетонитриле или контрольного раствора левомицетина в воде в масс-спектрометр без хроматографической колонки при условиях, указанных в таблице 2.

Таблица 2

Режим		Электроспрей, MRM, положительная ионизация,	
Режим	Изократический	Изократический Изократический	
Контрольный раствор	Резерпин в ацетонит-	Левомицетин в во-	
	риле	де	

Режим	Электроспрей, MRM, положительная ионизация,		
Массовая концентрация контрольного вещества, мг/дм <sup>3</sup>	0,001	0,1	
Объем пробы контрольного раствора, мкл	5	1	
Элюент	Вода +0,01% муравь- иная кислота/аце- тонитрил с объемным соотношением 30/70	Вода/ацетонитрил с объемным соот- ношением 30/70	
Скорость потока элюента, см <sup>3</sup> /мин	0,6	0,2	
Температура термостата колонки, °С	50	40	
Переход m/z, a.e.м	609,2>195,1	322,9>275,1	
Температура DL, °С	125	250	
Температура интерфейса, °С	300	350	
Температура блока нагревателя, °С	400	350	
Расход газа-распылителя, дм <sup>3</sup> /мин	3	3	
Расход осушающего газа, дм <sup>3</sup> /мин	3	4	
Расход нагревающего газа	17	12	
Тип сканирования	MRM		
Хроматографическая колонка (длина х внутренний диаметр)*	Shim-pack XR-ODSII (50 mm x 2,0 mm)		
Примечание - *применяют при определении СКО.			

В хромато-масс-спектрометр вводят пробу контрольного вещества. Находят значение отношения сигнал/шум (S/N) левомицетина для перехода m/z 322,9 > 275,1 или резерпина для перехода m/z 609,2 > 195,1. Значения отношения сигнал/шум рассчитывают с помощью программного обеспечения "LabSolutions LCMS".

Пробу вводят через капилляр (материал РЕЕК) длиной (30 – 50) см и внутренним диаметром 0,13 мм, подключенный от автодозатора SIL или ручного инжектора непосредственно к масс-спектрометру. Находят значение отношения сигнал/шум (S/N) для пика со значением m/z 609,2>195,1, используя программное обеспечение LabSolutions LCMS.

Полученные значения отношения сигнал шум должны быть не менее:

- 3000:1 при дозировании контрольного раствора резерпина;
- 1000:1 при дозировании контрольного раствора левомецитина.

4.2.2\*) Определение отношения сигнал/шум хромато-масс-спектрометров жидкостных LCMS-8045 при дозировании контрольного раствора резерпина в ацетонитриле или контрольного раствора левомицетина в воде на хроматографическую колонку хромато-масс-спектрометра при условиях, указанных в таблице 3. Таблица 3

Режим		Электроспрей, MRM, положительная ионизация,	
Режим	Градиент 0 мин-20% В 0,01 мин -20% В 0,5 мин -90% В 1,00 мин - 90%В 1,05 мин -100%В 2,00 мин -100%В 10,00 мин -20% В	Изократический 60% В	

Режим	Электроспрей, MRM, положительная ионизация,	
Контрольный раствор	Рзерпин в ацетонит- риле	Лвомицитин в воде
Массовая концентрация контрольного вещества, мг/дм <sup>3</sup>	0,001	0,1
Объем пробы контрольного раствора, мкл	1	1
Элюент		
Мобильная фаза А	Вода+	Вода+
	0,01% муравьиная	0,1% муравьиная
	кислота	кислота
Мобильная фаза В	Ацетонитрил	Ацетонитрил +
		0,1% муравьиная
		кислота
Соотношение фазы	30/70	30/70
Скорость потока элюента, см <sup>3</sup> /мин	0,6	0,2
Температура термостата колонки, °С	50	40
Переход m/z, a.e.м	609,2>195,1	322,9>275,1
Температура линии десольватации (DL), °С	125	250
Температура интерфейса, °С	400	350
Температура блока нагревателя, °С	400	350
Расход газа-распылителя, дм <sup>3</sup> /мин	3	3
Расход осущающего газа, дм <sup>3</sup> /мин	3	4
Расход нагревающего газа	17	12
Тип сканирования	MRM	
Хроматографическая колонка (длина х внутрен-	Kinetex 1,3 мкм C18 100A	
ний диаметр)	(50 mm x 2,1 mm)	

") Поверку по п. 4.2.2 выполняют при комплектации хромато-масс-спектрометра хроматографической колонкой Kinetex.

В хромато-масс-спектрометр через хроматограф вводят пробу контрольного вещества. Находят значение отношения сигнал/шум (S/N) для пика резерпина и пика левомицитина. Отношение сигнал/шум рассчитывают с помощью программного обеспечения "LabSolutions LCMS".

Полученные значения отношения сигнал/шум должны быть не менее 100000:1 при дозировании резерпина и левомецитина.

4.2.3 Определение уровня флуктуационных шумов и дрейфа нулевого сигнала спектрофотометрических SPD-20A/SPD-20AV и спектрофотометрических на диодной матрице SPD-M20A/SPD-M30A детекторов. Измерения проводят при условиях, указанных в таблице 4. Таблица 4

Наименование детектора	Элюент	Скорость потока элюента, мл/мин	Параметры детектора
Спектрофотометрические SPD-20A/SPD-20AV и спектрофотометрические детекторы на диодной матрице SPD-M20A/SPD-M30A	вода	1	Длина волны 250 нм Постоянная времени 2 с

При определении уровня флуктуационных шумов и дрейфа нулевого сигнала хроматографическую колонку заменяют на стальной или полиэтиленовый капилляр (сталь марки 316 или материал РЕЕК) длиной 30-50 см и внутренним диаметром (0,1-0,3) мм.

Нулевой сигнал регистрируется на самом чувствительном диапазоне в течение 1 часа.

Дрейф рассчитывают как максимальное значение одностороннего смещения нулевой линии в течение 1 часа.

За уровень флуктуационных шумов принимают максимальную амплитуду повторяющихся колебаний нулевого сигнала с периодом не более 20 с при непрерывной записи в течение 15 мин.

Полученные значения уровня флуктуационных шумов и дрейфа нулевого сигнала не должны превышать значений указанных в таблице 4.

Таб	лица	4

Наименование детектора	Уровень флуктуационных шу- мов нулевого сигнала, е.о.п	Дрейф нулевого сигнала, е.о.п./ч
Спектрофотометрические SPD-20A/ SPD-20AV	1·10 <sup>-5</sup>	2·10-4
Спектрофотометрические на диодной матрице - SPD-M20A	5·10 <sup>-5</sup>	2·10 <sup>-3</sup>
- SPD-M30A	4·10 <sup>-6</sup>	5·10-4

4.4 Определение предела детектирования спектрофотометрических SPD-20A/SPD-20AV и спектрофотометрических на диодной матрице SPD-M20A/SPD-M30A детекторов.

Предел детектирования определяют при условиях, указанных в таблице 5.

Таблица 5

Наименование детектора	Контроль- ный рас- твор	Массо- вая кон- центра- ция, мг/дм <sup>3</sup>	Объем про- бы, мкл	Элюент	Скорость потока элюента, см <sup>3</sup> /мин	Парамет- ры детек- тора
Спектрофото- метрические SPD-20A/SPD- 20AV Спектрофотомет- рические на ди- одной матрице SPD-M20A/SPD- M30A	Раствор кофеина в воде	10	10	ацетонит- рил/вода 2:8 (для колонки с обращенной фа- зой)	1	Длина волны 272 нм Постоян- ная вре- мени 2 с

В хроматограф вводят пробу контрольного вещества, определяют высоту (h) и ширину пика на половине его высоты или площадь пика (S).

Предел детектирования рассчитывают по формуле

$$C_{_{\mathit{MUH.}}} = rac{2 \cdot \Delta x \cdot G}{h \cdot \mu_{0.5} \cdot V}$$
 или  $C_{_{\mathit{MUH.}}} = rac{2 \cdot \Delta x \cdot G \cdot 60}{S \cdot V}.$ 

Полученные значения предела детектирования не должны превышать значений указанных в таблице 6.

Таблица 6

Наименование детектора	Предел детектирования (по кофеину), г/см <sup>3</sup>
Спектрофотометрические SPD-20A/ SPD-20AV	3·10-9
Спектрофотометрические на диодной матрице	
- SPD-M20A	3·10-9
- SPD-M30A	2·10-9

- 4.3 Определение метрологических характеристик
- 4.3.1 Определение относительного среднего квадратического отклонения (СКО) выходного сигнала хромато-масс-спектрометров жидкостных LCMS-8045 со спектрофотометрическими SPD-20A/SPD-20AV и спектрофотометрическими на диодной матрице SPD-M20A/SPD-M30A детекторами.

Измерения проводят после выхода хромато-масс-спектрометров на режим. Элюент, колонка и контрольные вещества указаны в таблицах 2, 3, 5.

На вход прибора подают не менее 6 раз контрольный раствор и измеряют значения площадей пиков.

Относительное СКО выходного сигнала хромато-масс-спектрометров рассчитывают по формуле

$$\sigma_{X} = \frac{100}{\overline{X}} \cdot \sqrt{\frac{\sum_{i} (X_{i} - \overline{X})^{2}}{n-1}}.$$

Полученные значения относительного среднего квадратического отклонения выходного сигнала не должны превышать значений, приведенных в таблице 7.
Таблица 7

Наименование детектора	Предел допускаемого относительного среднего квадратичного отклонения выходного сигнала, %		
_	площади и высоты пика	времени удерживания	
Масс-спектрометрический	7	1	
	(по площади пика)		
Спектрофотометрические SPD-20A/SPD-20AV	1,5	1	
Спектрофотометрические на диодной матрице			
SPD-M20A	1,5	1	
SPD-M30A	1	0,5	

4.3.2 При проведении периодической поверки хроматографов, эксплуатируемых по НД на МИ, отвечающим требованиям ГОСТ 8.563-09, проверяют показатели точности результатов измерений в соответствии с процедурами и нормативами контроля, регламентированными в НД на МИ.

#### 5 ОФОРМЛЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ ПОВЕРКИ

- Результаты поверки хромато-масс-спектрометров заносят в протокол произвольной формы.
- 5.2 Положительные результаты поверки хромато-масс-спектрометров оформляют выдачей свидетельства в соответствии с Порядком проведения поверки средств измерений, требования к знаку поверки и содержанию свидетельства о поверке (утв. приказом Минпромторга России № 1815 от 02.07.2015 г.).
- 5.3 На хромато-масс-спектрометры, не удовлетворяющие требованиям настоящей методики поверки, выдают извещение о непригодности с указанием причин в соответствии с Порядком проведения поверки средств измерений, требования к знаку поверки и содержанию свидетельства о поверке (утв. приказом Минпромторга России № 1815 от 02.07.2015 г.).

Начальник отдела ФГУП "ВНИИМС"

Buxfoba

С. В. Вихрова

Начальник сектора ФГУП "ВНИИМС", к.х.н.

О. Л. Рутенберг

## МЕТОДИКА ПРИГОТОВЛЕНИЯ КОНТРОЛЬНЫХ РАСТВОРОВ

- 1 Средства измерений, посуда, реактивы
- 1.1 ГСО 10165-12 состава левомецитина.
- 1.2 Резерпин,  $\Phi$ С № 423267-96 или резерпин с содержанием основного вещества не менее 99,0, CAS 50-55-5.
  - 1.3 Кофеин, ФС 42-0248-07 или кофеин с содержанием основного вещества не менее 98%.
- 1.4 Весы лабораторные по ГОСТ OIML R 76-1-2011, с наибольшим пределом взвешивания 200 г.
  - 1.5 Колбы мерные наливные 2-100-2, 2-200-2, 2-1000-2, ГОСТ 1770-74.
  - 1.6 Пипетки с одной отметкой 1-2-1, 1-2-25, ГОСТ 29169-91.
  - 1.7 Стаканы В-1-50ТС, ГОСТ 25336-82.
  - 1.8 Вода для лабораторного анализа, ГОСТ Р 52501-2005.
  - 1.9 Дистиллированная вода, ГОСТ 6709-72.
  - 2 Процедура приготовления контрольного раствора резерпина
  - 2.1. Приготовление исходного раствора резерпина с массовой концентрацией 10 мг/ дм<sup>3</sup>

Взвешивают в стакане 10,0 мг резерпина, добавляют 25 см<sup>3</sup> ацетонитрила, перемешивают. Полученный раствор переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>. Ополаскивают стакан ацетонитрилом, раствор переносят в мерную колбу, доводят до метки ацетонитрилом, перемешивают.

- 2.2 Приготовление раствора резерпина с массовой концентрацией 0,1 мг/дм $^3$  1 см $^3$  раствора, приготовленного по п.2.1, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см $^3$  и доводят до метки ацетонитрилом.
- 2.3 Приготовление контрольного раствора резерпина с массовой концентрацией  $0.001\,\mathrm{Mr/дm}^3$
- $1~{\rm cm}^3$  раствора, приготовленного по п.2.1.2, переносят в мерную колбу вместимостью  $100~{\rm cm}^3$  и доводят до метки ацетонитрилом.

Погрешность приготовления контрольного раствора ±5 %.

- 3 Процедура приготовления контрольного раствора левомецитина
- 3.1 Приготовление исходного раствора левомецитина с массовой концентрацией  $10~{\rm Mr}/~{\rm дm}^3.$

Взвешивают в стакане 10 мг левомецитина, добавляют 25 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, перемешивают. Полученный раствор переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>. Ополаскивают стакан дистиллированной водой, раствор переносят в мерную колбу, доводят до метки дистиллированной водой, перемешивают.

- $3.2~ \Pi$ риготовление раствора левомецитина с массовой концентрацией  $0,1~{\rm Mr}/~{\rm дм}^3$
- 1 см<sup>3</sup> раствора, приготовленного по п.3.1, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят до метки дистиллированной водой.
  - 4 Приготовление контрольного раствора кофеина
- 4.1 Взвешивают в стакане около 200 мг кофеина, добавляют в стакан 25 мл дистиллированной воды, перемешивают. Полученный раствор переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Ополаскивают стакан дистиллированной водой, переносят ее в мерную колбу, доводят до метки дистиллированной водой, перемешивают.

Содержание кофеина в исходном растворе ( $C_0$ , мг/дм<sup>3</sup>) рассчитывают по формуле

$$C_0 = \frac{m}{V_{100} \cdot 10^{-3}} = \frac{m}{0,1},$$

где m — масса кофеина, мг;

 $V_{100}$  — вместимость мерной колбы,  $V = 100 \text{ см}^3$ .

4.2 Приготовление контрольного раствора кофеина с массовой концентрацией  $10~{\rm мг/дm^3}$   $1~{\rm cm^3}$  исходного раствора кофеина переносят пипеткой вместимостью  $1~{\rm cm^3}$  в мерную колбу вместимостью  $200~{\rm cm^3}$ . Доводят дистиллированной водой до метки, перемешивают.

Погрешность приготовления контрольного раствора ±1,5 %.