DOI: 10.19812/j.cnki.jfsq11-5956/ts.20241029001

引用格式:陈锂,张恺,杨杭,等.QuEChERS-气相色谱-串联三重四极杆质谱法测定食用油中7种抗氧化剂残留[J].食品 安全质量检测学报,2025,16(7):55-62.

CHEN L, ZHANG K, YANG H, *et al.* Determination of 7 kinds of antioxidant residues in edible oil by QuEChERS-gas chromatography-tandem triple quadrupole mass spectrometry [J]. Journal of Food Safety & Quality, 2025, 16(7): 55–62. (in Chinese with English abstract).

QuEChERS-气相色谱-串联三重四极杆质谱法 测定食用油中 7 种抗氧化剂残留

陈 锂^{1,2,3*},张 恺^{1,2,3},杨 杭^{1,2,3},黎 星^{1,2,3},夏金涛^{1,2,3}

[1. 湖北省食品质量安全监督检验研究院,武汉 430075; 2. 国家市场监督管理总局重点实验室 (动物源性食品中重点化学危害物检测技术),武汉 430075; 3. 国家卫生健康委员会食品安全风险评估与 标准研制特色实验室,武汉 430075]

摘 要:目的 建立 QuEChERS-气相色谱-串联三重四极杆质谱法检测食用油中的特丁基对苯二酚、2,6-二叔 丁基-4-甲基苯酚、丁基羟基茴香醚、二丁基羟基甲苯、3,5-二叔丁基苯酚、2,4-二叔丁基苯酚和 2,6-二叔丁基 苯酚 7 种抗氧化剂残留物的方法。**方法** 食用油用乙腈溶液提取,取上清液经 QuEChERS 净化后过有机滤膜 直接上机测定,采用 HP-5MS 色谱柱分离,在电子轰击源和多反应监测模式下外标法定量。结果 该方法能 有效地区分 7 种抗氧化剂包括其对应异构体,目标化合物在 1~300 μg/L 范围内线性和峰形良好(r²≥0.99),检 出限为 0.11~2.77 μg/kg,定量限为 0.36~9.23 μg/kg,加标回收率范围为 72.51%~116.33%,相对标准偏差为 0.36%~5.82% (n=8),实际样本中 2,4-二叔丁基苯酚的检出率较高。结论 该方法操作便捷准确度高,可以有 效区分叔丁基苯酚类抗氧化剂,适用于食用油中多种抗氧化剂的高通量检测。

关键词: 抗氧化剂残留; 气相色谱-串联三重四极杆质谱法; QuEChERS; 食用油

Determination of 7 kinds of antioxidant residues in edible oil by QuEChERS-gas chromatography-tandem triple quadrupole mass spectrometry

CHEN Li^{1,2,3*}, ZHANG Kai^{1,2,3}, YANG Hang^{1,2,3}, LI Xing^{1,2,3}, XIA Jin-Tao^{1,2,3}

(1. Hubei Provincial Institute for Food Supervision and Test, Wuhan 430075, China; 2. Key Laboratory of Detection Technology of Focus Chemical Hazards in Animal-derived Food, State Administration for Market Regulation, Wuhan 430075, China; 3. National Health Commission Specialty Laboratory of Food Safety Risk Assessment and Standard Development, Wuhan 430075, China)

ABSTRACT: Objective To establish a method for determination of 7 kinds of antioxidant residues, including tert-butylhydroquinone, 2,6-di-tert-butyl-4-methylphenol, butylated hydroxyanisole, butylated hydroxytoluene,

收稿日期: 2024-10-29

基金项目:国家市场监督管理总局科技计划项目(2023MK085);湖北省自然科学基金一般面上项目(2023AFB863)

第一作者/*通信作者: 陈锂(1988—), 男, 博士, 高级工程师, 主要研究方向为食品安全检测。E-mail: 258585381@qq.com

3,5-di-tert-butylphenol, 2,4-di-tert-butylphenol, and 2,6-di-tert-butylphenol, in edible oils by QuEChERS combined with gas chromatography-tandem triple quadrupole mass spectrometry. **Methods** Edible oil samples were extracted with acetonitrile, and the supernatant was purified using the QuEChERS method, followed by filtration through an organic membrane for direct analysis. Separation was achieved using a HP-5MS chromatographic column, and quantification was performed using the external standard method under electron ionization and multiple reaction monitoring modes. **Results** The method effectively distinguished the 7 kinds of antioxidants, including their corresponding isomers. The target compounds exhibited good linearity and peak shapes within the range of 1–300 $\mu g/L$ ($r^2 \ge 0.99$). The limits of detection ranged from 0.11 to 2.77 $\mu g/kg$, and the limits of quantification ranged from 0.36 to 9.23 $\mu g/kg$. The spiked recovery rates ranged from 72.51% to 116.33%, with relative standard deviations of 0.36% to 5.82% (n=8). Among the actual samples, 2,4-di-tert-butylphenol had a relatively high detection rate. **Conclusion** This method is simple, accurate, and capable of effectively distinguishing tert-butylphenol antioxidants, making it suitable for high-throughput detection of multiple antioxidants in edible oils.

KEY WORDS: antioxidant residue; gas chromatography-tandem triple quadrupole mass spectrometry; QuEChERS; edible oil

0 引 言

食用油是日常生活中不可或缺的食品原料之一, 它 不仅富含人体必需的维生素和矿物质,还能提供良好的口 感和营养^[1]。然而, 食用油在储存过程中容易受到多种因 素如微生物污染、光照和氧化作用的影响, 这些因素可能 导致食用油品质下降, 甚至产生有害健康的低分子醛、酮 等氧化物质[2-3]。为了延长食用油的保质期并保持其营养价 值,通常会添加抗氧化剂。根据最新 GB 2760—2024《食 品安全国家标准 食品添加剂使用标准》,允许使用的抗氧 化剂共有 29 种,包括天然抗氧化剂和人工合成抗氧化剂。 可在食用油中使用的抗氧化剂有茶多酚、茶多酚棕榈酸酯、 2,6-二叔丁基-4-甲基苯酚(2,6-di-tert-butyl-4-methylphenol, Ionox-100)、茶黄素、丁基羟基茴香醚(butyl hydroxyanisole, BHA)、二丁基羟基甲苯(dibutyl hydroxytoluene, BHT)、甘 草抗氧化物、抗坏血酸棕榈酸酯、没食子酸丙酯(propyl gallate, PG)、羟基硬脂精、乳酸钠、特丁基对苯二酚 (tert-butyl hydroquinone, TBHQ)、维生素 E、植酸(又名肌 醇六磷酸)和竹叶抗氧化物。在这些抗氧化剂中, Ionox-100、TBHQ、BHA和BHT4种人工合成的酚类抗氧 化剂被广泛地应用于食品领域,有研究表明长期或过量摄 入抗氧化剂可能会导致肝损伤和免疫功能下降, 甚至有 致癌风险^[4-6]。因此,抗氧化剂一直是食品安全监管的重 点。近年来,随着塑料、涂层、涂料、油墨和粘合剂等食 品接触性材料及其制品的广泛使用,一些适用于塑料制品 中的抗氧化剂正逐渐在食品中检测出来^[7-9]。叔丁基苯酚是 一类应用较广的烷基酚类抗氧化剂,含有3种异构体分别 是 3,5-二叔丁基苯酚(3,5-di-tert-butylphenol, 3,5-DTBP), 2,4-二叔丁基苯酚(2,4-di-tert-butylphenol, 2,4-DTBP)和 2,6-二叔丁基苯酚(2,6-di-tert-butylphenol, 2,6-DTBP), 如图 1

所示。通过添加到塑料中以有效延缓塑料材料的自氧化反应和老化降解,还可用于合成抗氧剂亚磷酸三(2,4-二叔丁基苯)酯(抗氧化剂 168)、抗真菌剂、树脂、香料和紫外线稳定剂等。其中 2,4-DTBP 的急性毒性为 25 mg/kg(小鼠腹腔注射半数致死量)和 100 mg/kg(小鼠静脉注射半数致死量); 2,6-DTBP 的毒性为 800 mg/kg(小鼠经口半数致死剂量)^[10-11],长期摄入对人体可能造成危害。值得注意的是,2,4-DTBP和BHT在化学性质和色谱保留时间上非常相似,在日常检测中极易出现混淆和误判等情况,目前鲜少有类似抗氧化剂在食品中的检测方法。因此,急需建立一种食用油中多种抗氧化剂的快速分析及检测方法。

在食品分析领域对于不同性质的抗氧化剂,如 PG、 维生素 E 以及一些大分子或不易挥发天然抗氧化剂,通常 采 用 高 效 液 相 色 谱 法 (high performance liquid chromatography, HPLC)或液相色谱-串联质谱法 (liquid chromatography-tandem mass spectrometry, LC-MS/MS)进 行定量分析^[12-14],这些方法能够提供高分辨率的分离和精 确的分子质量测定,特别适合分析那些在常规色谱条件下 不易挥发的复杂分子。另一方面,对于易挥发的小分子抗 氧化剂,例如 Ionox-100、TBHQ、BHA 和 BHT,气相色谱 -串联三重四极杆质谱法(gas chromatography-tandem triple quadrupole mass spectrometry, GC-MS/MS)因其高灵敏度和 选择性而成为更为合适的分析技术^[15-17]。GC-MS/MS 能够 对这些小分子化合物进行有效的分离和鉴定,尤其是在处 理复杂食品样品时,能够提供更清晰的色谱图谱和更准确 的定量结果。

本研究针对食用油中存在的低沸点、小分子量、结构 相似且保留时间相近的易混淆抗氧化剂,开发了一种高通 量的 GC-MS/MS 检测方法。通过优化 QuEChERS 前处理 技术,以降低食用油基质对分析结果的干扰,实现对 7 种 抗氧化剂残留的快速提取和精准检测,本研究建立的GC-MS/MS检测方法为食用油中抗氧化剂的检测提供了一种新的技术手段,对于提高食用油的安全性评估和监管效率具有重要意义。



注: R₁、R₂、R₃、R₄、R₅ 万氢原于或叔 J 基取代基团。 图 1 烷基酚类抗氧化剂 Fig.1 Alkylphenol antioxidants

1 材料与方法

1.1 材料与试剂

食用油购于集贸市场或商超。

甲醇、乙酸乙酯、二氯甲烷、乙腈、丙酮、正己烷(色谱 纯,德国默克公司);超纯水(三级水,物理纯度小于 50 μS/cm, Milli-Q 超纯水仪);QuEChERS 净化包(深圳逗点生物技术有 限公司);Ionox-100、TBHQ、BHA、BHT、3,5-DTBP、 2,4-DTBP、2,6-DTBP(纯度均≥99%,质量浓度为100 μg/mL, 上海安谱实验科技股份有限公司);乙酸(纯度≥99.5%)、氨水 (NH₃含量 25%~28%)(国药集团化学试剂有限公司)。

1.2 仪器与设备

TSQ 9000 气相色谱-三重四极杆质谱仪[赛默飞世尔 科技(中国)有限公司]; CLT55 离心机(湖南湘仪实验室仪器 开发有限公司); MultiVortex 涡旋混合器(广州得泰仪器科技 有限公司); Auto EVA 80 全自动氮吹仪[睿科集团(厦门)股份 有限公司]; ME 2002 E 型分析天平(精度为 0.01 g, 梅特勒-托 利多仪器上海有限公司); 色谱柱 HP-5 MS 毛细管柱[30 m× 0.25 mm, 0.25 μm, 安捷伦科技(中国)有限公司]; Milli-Q 超 纯水仪(德国默克公司); C₁₈固相萃取柱 2000 mg/12 mL(上 海安谱实验科技股份有限公司);。

1.3 实验方法

 1.3.1 标准溶液的配制 标准储备溶液(10 μg/mL):准确吸取 1.0 mLTBHQ、 3,5-DTBP、2,6-二叔丁基-4-羟甲基苯酚、BHA、2,4-DTBP、 BHT 和 2,6-DTBP 标准品,色谱纯乙腈定容至 10 mL, -18 ℃避光保存。

1%酸化乙腈溶液(1:99, V:V):量取 10 mL乙酸溶液加入 990 mL乙腈中,混匀。

1%碱化乙腈溶液(1:99, V:V):量取 10 mL 氨水溶液加入 990 mL 乙腈中, 混匀。

1.3.2 样品前处理

称取 1.0 g(精确至 0.01 g)食用油于 50 mL 离心管中, 加入 20 mL 乙腈涡旋提取 2 min, 离心 1 min, 取 18 mL 上 清液加入 100 mg N-丙基乙二胺(N-propylethylenediamine, PSA)、50 mg 石墨化炭黑吸附剂(graphitized carbon black adsorbent, GCB)、100 mg C₁₈和 300 mg MgSO₄ 的 15 mL 离心 管中, 涡旋 2 min; 以 3900 r/min 离心 2 min; 准确吸取 2 mL 上 清液, 过 0.22 μ m 有机相滤膜, GC-MS/MS 测定分析。

1.3.3 基质标准曲线的制备

准确称取了 1.0 g 不含目标抗氧化剂的食用油样品, 按 1.3.2 节方法对其进行预处理,使用食用油基质提取液 或乙腈分别稀释 7 种抗氧化剂的标准溶液,制备 6 个不同 质量浓度(1、10、50、80、150、300 μg/L)的基质或空白标 准混合溶液,以被测抗氧化剂组分的质量浓度(*X*, μg/mL) 作为横坐标,对应的色谱峰面积(*Y*)为纵坐标绘制基质标准 曲线。

1.3.4 仪器条件

色谱柱: HP-5 MS 毛细管柱(30 m×0.25 mm, 0.25 μm); 升温程序: 60 ℃保持 1 min; 以 20 ℃/min 升温至 140 ℃; 以 5 ℃/min 升温至 180 ℃; 以 20 ℃/min 升温至 280 ℃保 持 2 min, 总时长 20 min; 进样口温度 280 ℃, 流速 1.0 mL/min; 进样量 1.0 μL; 进样方式: 不分流进样。

质谱条件:电子轰击电离源(70 eV);离子源温度 300 ℃,传输线温度280 ℃,多反应监测模式,其具体参数 见表1。

		7 kinds of antioxidants
Table 1	Mass	spectrometry analysis parameters of
	表 1	7 种抗氧化剂质谱分析参数

名称	保留时 间/min	定量离子对 (m/z)	定性离子对 (m/z)	碰撞电压 /eV
BHA	9.33	180.1-165.1	165.1-137.1	10, 10
BHT	9.61	220.2-205.2	205.2-145.1	10, 10
Ionox-100	13.84	236.2-221.2	221.1-131.1	10, 15
TBHQ	10.32	151.1-123.1	166.1-151.1	5, 10
2,4-DTBP	9.62	191.1-175.2	192.2-57.1	10, 10
2,6-DTBP	8.63	191.1-163.1	163.1-147.1	5, 10
3,5-DTBP	10.00	206.2-191.2	192.2-164.1	10, 10

1.4 数据处理

数据采用 Thermo Scientific Xcalibur 4.2 SP1 软件收集和处理,相对标准偏差(实验重复测定 8)、回收率和标准曲线线性方程由 Excel 2010 进行处理,并分别使用 Word 2010 和 Excel 2010 进行表格和图的绘制。

2 结果与分析

2.1 萃取溶剂的选择

在食品检测领域,选择合适的萃取溶剂对于减少基 质效应、提高目标化合物的提取效率至关重要[18]。本研 究选取了甲醇、乙酸乙酯、二氯甲烷、乙腈、1%酸化乙 腈、1%碱化乙腈、丙酮和正己烷等 6 种常见溶剂、以未 添加抗氧化剂的食用油为实验基质,旨在评估这些溶剂 在提取7种不同抗氧化剂时的性能。通过定量添加质量浓 度为 150 μg/L 的抗氧化剂, 比较各溶剂的回收率, 以期找 到最佳的萃取条件。实验结果如图 2 所示, 甲醇的提取效 率相对最低, 而乙腈则展现出较高的整体回收率, 酸化或 碱化乙腈对回收率均有影响。值得注意的是,在使用二氯 甲烷、正己烷、丙酮和乙酸乙酯时, 食用油可溶解于这 4 种有机溶剂。而正己烷和乙酸乙酯,在提取丁羟基茴香醚 和叔丁基对苯二酚时,其回收率高于其他溶剂。考虑到不 同溶剂的极性、溶解度以及与目标化合物的相互作用,为 更有效地分离目标化合物与食用油中的其他成分,进一步 提高目标化合物的提取效率,本研究进一步研究了液液萃 取法并进行对比。将食用油分别溶解于正己烷或乙酸乙酯 中,随后利用乙腈进行目标化合物的提取。



图 2 不同溶剂的提取效果 Fig.2 Extraction efficiency of different extraction solvents

如图 3 所示,在研究中对比了不同体积比的乙腈与正 己烷(或乙酸乙酯)混合溶剂的提取效果。使用正己烷作为 食用油溶解剂相较于乙酸乙酯,能够得到更高的抗氧化剂 回收率。当乙腈与正己烷的体积比为 2:1 时,抗氧化剂的 整体回收率最优,随着乙腈体积比用量的减少,回收率也 相应降低。与单一使用乙腈作为萃取溶剂相比,乙腈与正 己烷的混合溶剂对整体回收率的提升并不多,但增加了本 研究操作的复杂性。因此,本研究选择乙腈作为萃取溶剂。



Fig.3 Extraction efficiency of mixed solvents

萃取溶剂的体积直接影响目标化合物在食用油中的 提取效率,适量的溶剂可以确保抗氧化剂从样品中有效提 取^[19],本研究考察了不同体积的乙腈作为萃取溶剂对抗氧 化剂回收率的影响。结果表明,随着乙腈溶剂体积的增加, 7种抗氧化剂的回收率呈现出大幅的上升趋势。这是因为 较大的溶剂体积有助于更有效地打破食用油中的脂肪结构, 从而减少固醇类物质对分析的干扰。然而,当溶剂体积过 大时,却可能导致提取效率降低,目标化合物的检出限升 高,并且需要额外的浓缩步骤来补偿溶剂体积的增加。因 此,如图4所示 20 mL的乙腈溶剂被确定为本研究中提取 食用油中抗氧化剂的最佳体积。



图 4 萃取溶剂体积选择 Fig.4 Selection of solvent volume for extraction

2.2 净化方法的选择

在食用油的检测分析中, 脂肪、维生素、色素和固醇

类化合物的存在可能对抗氧化剂的微量分析造成显著干扰。为了增强检测的精确度,常用的前处理净化技术有固 相萃取法、QuEChERS 法和凝胶渗透色谱法^[20-23]。凝胶渗 透色谱法虽然在动物源性食品的净化中表现出色,能够有 效去除蛋白质和脂类等大分子物质,但其溶剂消耗量较大 使用成本高,操作复杂,不适合大规模食用油样本的检 测。因此,本研究以阴性芝麻油为研究对象,添加了质量 浓度为 150 μg/L 的 7 种抗氧化剂,对固相萃取法和 OuEChERS 两种前处理方法进行了深入比较。

在固相萃取法中,本研究选用了 C18 固相萃取柱 (2000 mg/12 mL)作为净化柱,并预装 2 g 无水硫酸钠。经 过甲醇和乙腈的活化平衡后,将每 10 mL 的基质提取液 通过一根净化柱,弃去流出液,随后用甲醇和乙腈(1:2, V:V)的混合溶液进行两次洗脱^[24]。洗脱液经旋转蒸发至于 燥后,用2mL乙腈定容,并通过0.22 µm有机相滤膜过滤, 最后采用 GC-MS/MS 进行分析。实验结果表明, BHT 和 2,4-DTBP 在深色食用油中(芝麻油和菜籽油等)回收率较低, 均低于70%(质量分数); TBHQ理化性质相对于其他抗氧化 剂较活泼,易受前处理过程的影响^[25],回收率具有一定的 波动性,加标回收率质量分数为60%~80%;其他4种抗氧 化剂的回收率较为理想。分析发现, BHT、2,4-DTBP 和 TBHQ 在弃去的流出液中存在一定损失,这可能是由于 C18固相萃取柱对这3种抗氧化剂的富集效果不佳,导致其 在净化柱上的选择性保留含量较低^[26]。此外,对于回收率 较好的 4 种抗氧化剂, 也需确保充分的洗脱次数和体积, 以避免目标化合物回收率的显著下降。

QuEChERS法作为一种成熟的样品前处理技术,其关 键在于净化剂的组合与用量[27]。本研究对比了市面上5种 通用的净化包对回收率的影响。每 20 mL 基质提取液分别 使用两份不同的净化包,填料组合如下: A. 50 mg C₁₈ 和 150 mg MgSO4; B. 50 mg PSA 和 150 mg MgSO4; C. 50 mg PSA、 50 mg C₁₈和 150 mg MgSO₄; D. 50 mg PSA、25 mg GCB 和 150 mg MgSO₄; E. 50 mg PSA、25 mg GCB、50 mg C₁₈ 和 150 mg MgSO₄。结果如图 5 所示,单独使用 PSA 或 C₁₈ 的 净化效果并不理想; PSA 和 C₁₈ 的组合使用虽然回收率有所 提高,但对于TBHQ和2,4-DTBP这两种抗氧化剂在颜色较深 的芝麻油中回收率仍然较低;而加入GCB的净化包E能够有 效减轻色素对目标化合物的干扰^[28],从而获得较高的整体回 收率。此外, 净化剂的用量对目标化合物的回收率也有显著 影响,对于20mL含有7种抗氧化剂的提取液,净化剂用量不 足无法有效去除油脂中的脂质和固醇类化合物的干扰;而用 量过大则可能对抗氧化剂产生包覆作用[29],进一步影响回收 率。因此,本研究确定了100 mg PSA、50 mg GCB、100 mg C₁₈ 和 300 mg MgSO4 的组合作为最优净化体系。该方法相较于固 相萃取法和凝胶渗透色谱法,操作更为简便,无需耗时的 浓缩和过柱等步骤,对于成分复杂、颜色较深的食用油, 如调和油、植物油和芝麻油,净化效果较为理想,回收率整体较好,能够满足日常不同食用油样品的检测需求。因此,本研究选用QuEChERS方法作为食用油前处理净化步骤。这一选择不仅提高了检测效率,还降低了操作成本,为食用油中抗氧化剂的准确检测提供了一种有效的前处理策略。



图 5 不同净化体系对抗氧化剂在食用油基质中的影响 Fig.5 Effects of different purification systems on antioxidants in edible oil matrix

2.3 检出限、定量限和基质效应的考察

在本研究中, 按照 1.3.3 基质标准曲线的制备, 配制 了 6 个不同质量浓度(1、10、50、80、150、300 µg/L)的标 准混合溶液,7种抗氧化剂色谱图见图 6。在优化的色谱条 件下绘制标准曲线,其中横坐标表示质量浓度(X, μg/L), 纵坐标表示峰面积(Y)。定量限(limit of quantification, LOQ) 和检出限(limit of detection, LOD)采用了基质加标回收的 方法进行确定,分别以信噪比(S/N)为10和3作为标准。基 质效应(matrix effect, ME)是食品分析中常见的挑战, 会影 响分析物的离子化效率。本研究通过比较基质匹配标准曲 线与纯溶剂标准曲线的斜率来评估 ME。一般而言,当 ME 值介于-50%到 50%之间时, 认为 ME 不显著; 若 ME 值小 于-50%或大于 50%,则认为该化合物的 ME 显著^[30],结果 如表 2 所示。结果表明,本研究中检测的 7 种抗氧化剂在 1~300 µg/L 的质量浓度范围内均展现出良好的线性关系,线 性相关系数(r²)均超过 0.99, LOD 在 0.11~2.77 μg/kg 之间, LOQ 在 0.36~9.23 µg/kg 之间, 结果证明了建立的检测方法 具有很高的精确度和可靠性,可以满足复杂食用油基质中痕 量抗氧化剂的检测。此外,研究结果还揭示了食用油基质对7 种抗氧化剂表现出基质抑制效应, ME 均小于 20%, 说明食用 油基质对分析信号的干扰相对较低,在食用油的分析过程中 可以使用空白标准曲线对目标化合物进行定量分析。

2.4 回收率和精密度实验结果

在本研究中,为了评估所建立方法的准确度和精密度, 在空白食用油样品中添加了不同浓度(10、20、100 μg/kg)

Table 2Linear equations, MEs, LODs, and LOQs of 7 kinds of antioxidants							
名称	基质曲线方程	相关系数(r²)	溶剂曲线方程	相关系数(r²)	MEs/%	LODs/ (µg/kg)	LOQs/ (µg/kg)
BHA	$Y = 2.10 \times 10^{6} X - 2.35 \times 10^{5}$	0.9994	$Y = 1.86 \times 10^{6} X - 9.38 \times 10^{4}$	0.9995	-12.90	1.59	5.32
BHT	$Y = 1.40 \times 10^{6} X - 6.79 \times 10^{4}$	0.9985	$Y = 1.34 \times 10^{6} X - 6.32 \times 10^{4}$	0.9978	-4.48	0.61	2.02
Ionox-100	$Y = 1.12 \times 10^{6} X - 1.52 \times 10^{5}$	0.9994	$Y = 9.41 \times 10^5 X - 4.89 \times 10^4$	0.9985	-19.02	0.18	0.62
TBHQ	$Y = 1.66 \times 10^{6} X - 1.80 \times 10^{5}$	0.9997	$Y = 1.50 \times 10^{6} X - 1.32 \times 10^{5}$	0.9974	-10.66	0.53	1.77
2,4-DTBP	$Y=3.81\times10^{5}X-5.65\times10^{3}$	0.9999	$Y = 3.38 \times 10^5 X - 7.74 \times 10^3$	0.9998	-12.72	2.77	9.23
2,6-DTBP	$Y = 1.86 \times 10^5 X - 1.35 \times 10^4$	0.9977	$Y = 1.74 \times 10^5 X - 1.99 \times 10^3$	0.9997	-6.89	0.11	0.36
3,5-DTBP	$Y=1.13\times10^{6}X-1.07\times10^{5}$	0.9955	$Y = 1.04 \times 10^{6} X - 8.75 \times 10^{4}$	0.9987	-8.65	0.79	2.62

表 2 7 种抗氧化剂的 MEs、LODs、LOQs 和线性方程 ble 2 Linear equations, MEs, LODs, and LOQs of 7 kinds of antioxidant



图 6 7 种抗氧化剂色谱图(150 µg/L) Fig.6 Chromatograms of 7 kinds of antioxidants (150 µg/L) 的标准混合溶液,并在最优条件下对每个添加水平进行 了 8 次重复测定。准确度通过回收率(质量分数)来表示,精 密度使用 8 次平行测定的相对标准偏差(relative standard deviation, RSDs)来衡量。结果如表 3 所示, 7 种抗氧化剂的 回收率为 72.51%~116.33%, RSDs 为 0.36%~5.82%。结果表 明,本方法对于 7 种抗氧化剂的检测具有令人满意的回收 率和精密度,该方法适用于食用油基质中抗氧化剂的定量 分析。

2.5 实际样品筛查

采用本研究建立的分析方法,对本地超市和农贸市 场销售的花生油、食用植物调和油、芝麻油、山茶油、 玉米油、菜籽油 6 种食用油样品随机购买并进行抗氧化 剂的筛查,每种油品共检测了 20 批次。结果显示,在 2 批次的食用植物调和油中检测到了 BHT,其平均含量为 0.85 mg/kg。此外,2,4-DTBP 的检出率相对较高,约占 47%, 平均含量为 0.92 mg/kg。而其他类型的抗氧化剂在本次筛 查中未被检出。这一发现揭示了本方法在操作简便性和通 用性方面的优势,证明其适用于多种食用油中抗氧化剂的 检测。特别值得注意的是,2,4-DTBP 较高的检出率表明该 抗氧化剂在食用油中可能存在一定的风险,其潜在的食品 安全隐患亟需引起广泛关注。

表 3 样品中 7 种抗氧化剂的添加回收率和 RSDs Table 3 Recoveries and RSDs of f 7 kinds of antioxidants in samples

社員小刘白安	添加 10	添加 10 µg/kg		添加 20 µg/kg		添加 100 µg/kg	
机氧化剂名称	回收率/%	RSDs/%	回收率/%	RSDs/%	回收率/%	RSDs/%	
TBHQ	88.51	5.82	90.42	4.46	109.87	1.62	
BHT	75.66	2.87	78.01	2.09	81.86	0.84	
Ionox-100	116.33	1.19	104.65	1.10	105.71	2.51	
BHA	87.86	5.06	91.53	2.23	103.63	1.09	
3,5-DTBP	106.53	1.65	94.04	1.63	98.23	0.36	
2,4-DTBP	84.55	1.23	89.53	2.66	102.89	0.73	
2,6-DTBP	72.51	1.81	80.75	3.94	85.47	2.30	

3 结 论

本研究建立了 7 种抗氧化剂的气相色谱-串联三重四极 杆质谱法,针对不同种类的食用油,使用乙腈提取经 QuEChERS 净化后可直接进行仪器分析。本研究操作简单,7 种抗氧化剂的LOD为0.11~2.77 µg/kg,LOQ为0.36~9.23 µg/kg, 具有较高的灵敏度和准确性,普适性较好。在实际样本筛查中 发现 2,4-DTBP 具有检出率较高,首次将 BHT 同叔丁基苯 酚异构体进行区分,显著降低了食用油中多种结构类似 抗氧化剂误检的风险。该方法为食用油中抗氧化剂残留的 检测提供了一种便捷、高效的筛查和定量手段,在日常检测 中具有重要的应用价值,对于提高食用油质量安全检测的 效率和准确性具有重要意义。

参考文献

- XIANG F, CHEN D, MIAO W, *et al.* Vegetable oils: Classification, quality analysis, nutritional value and lipidomics applications [J]. Food Chemistry, 2024, 439: 138059.
- [2] MADHUJITH T, SIVAKANTHAN S. Oxidative stability of edible plants oils [M]. Germany: Springer Nature, 2019.
- [3] KARTHIKA SM, AISHWARYA NN, VIJAYARA JP. Comparative assessment of edible oil oxidative stability through accelerated stability study [J]. Biomedicine, 2024, 43(6): 1662–1666.
- [4] XU X, LIU A, HU S, et al. Synthetic phenolic antioxidants: Metabolism, hazards and mechanism of action [J]. Food Chemistry, 2021, 353: 129488.
- [5] MAKI T, KENICHI O, NORIO K, *et al.* Change in plasma membrane potential of rat thymocytes by tert-butylhydroquinone, a food additive: Possible risk on lymphocytes [J]. Food and Chemical Toxicology, 2017, 109(1): 296–301.
- [6] TAGHVAEI M, JAFARI SM. Application and stability of natural antioxidants in edible oils in order to substitute synthetic additives [J]. Journal of Food Science and Technology, 2015, 52(3): 1272–1282.
- [7] ELENA B, PABLO M, NADIA L, *et al.* Analysis of microplastics in commercial vegetable edible oils from Italy and Spain [J]. Food Chemistry, 2024, 443: 138567.
- [8] RIBEIRO JS, SANTOS MJMC, SILVA LKR, et al. Natural antioxidants used in meat products: A brief review [J]. Meat Science, 2019, 148: 181–188.
- [9] KUAI L, LIU F, CHIOU BS, *et al.* Controlled release of antioxidants from active food packaging: A review [J]. Food Hydrocolloids, 2021, 120: 106992.
- [10] YANG YM, CHEN Y, LI AF, et al. Effects of the plastic additive 2,4-di-tert-butylphenol on intestinal microbiota of zebrafish [J]. Journal of Hazardous Materials, 2024, 469: 133987.

- [11] CUI SX, YU Y, ZHAN TJ, et al. 2,6-Di-tert-butylphenol and its quinone metabolite trigger aberrant transcriptional responses in C57BL/6 mice liver [J]. Science of The Total Environment, 2021, 778: 146322–146322.
- [12] TUBEROSO CIG, KOWALCZYK A, SARRITZU E, et al. Determination of antioxidant compounds and antioxidant activity in commercial oilseeds for food use [J]. Food Chemistry, 2007, 103(4): 1494–1501.
- [13] 姚丽君. 高效液相色谱法测定食用油中多种抗氧化剂[J]. 食品安全导 刊, 2023(35): 99-102.
 YAO LJ. Determination of various antioxidants in edible oil by high performance liquid chromatography [J]. China Food Safety Magazine,

2023(35): 99-102.

- [14] WANG JY, WU HL, CHEN Y, et al. Fast analysis of synthetic antioxidants in edible vegetable oil using trilinear component modeling of liquid chromatography–diode array detection data [J]. Journal of Chromatography A, 2012, 1264: 63–71.
- [15] 王继才,李少飞,熊小婷,等. 气相色谱-质谱联用法测定食品包装材料中4种苯酚类抗氧剂迁移量[J]. 分析测试学报, 2018, 37(7): 815-819.
 WANG JC, LI SF, XIONG XT, *et al.* Determination on migration quantity of four phenolic antioxidants in food packaging materials by gas chromatography-mass spectrometry [J]. Journal of Instrumental Analysis, 2018, 37(7): 815-819.
- [16] 王澍,周玮婧,江小明. 气相色谱法检测食品中的抗氧化剂 BHA、BHT 和 TBHQ 及不确定度评定[J]. 粮食与油脂, 2017, 30(10): 90–92.
 WANG S, ZHOU WJ, JIANG XM. Detection of antioxidants BHA, BHT and TBHQ in food by gas chromatography and uncertainty measurement [J]. Cereals & Oils, 2017, 30(10): 90–92.
- [17] WANG H, LIU X, TU M, et al. Current sample preparation methods and analytical techniques for the determination of synthetic antioxidants in edible oils [J]. Journal of Separation Science, 2022, 45(20): 3874–3886.
- [18] WANG MY, LIU DC. Detection of antioxidant butylated hydroxytoluene (BHT) in Antarctic krill (*Euphausia superba* Dana) [J]. Journal of Liquid Chromatography & Related Technologies, 2017, 40(14): 725–731.
- [19] ILARIA S, ANNA R, ENZO P, et al. Lipid peroxidation in algae oil: Antagonist effects of natural antioxidants [J]. Molecules, 2022, 27(14): 4453.
- [20] FANG Y, TIAN W, PEI F, et al. Simultaneous determination of pesticide residues and antioxidants in blended oil using a liquid-liquid extraction combined with dispersive solid phase extraction method [J]. Food Chemistry, 2017, 229: 347–353.
- [21] 曹淑瑞, 徐芬, 张雷, 等. 凝胶渗透色谱-气相色谱-串联质谱法同时测定食品中 3 种抗氧化剂[J]. 食品科学, 2013, 34(12): 160–164.
 CAO SR, XU F, ZHANG L, *et al.* Simultaneous determination of 3 antioxidants in foods by gas chromatography-tandem mass spectrometry

coupled with gel permeation chromatography [J]. Food Science, 2013, 34(12): 160–164.

- [22] KONSTANTINA I, IOANNIS K. Determination of pesticide residues in olive oil using quechers extraction and liquid chromatography-orbitrap high-resolution mass spectrometry: Comparison of different clean-up sorbents and validation study [J]. Sustainability, 2023, 15(11): 8714–8714.
- [23] SHARMILI K, JINAP S, RASHIDAH S. Development, optimization and validation of QuEChERS based liquid chromatography tandem mass spectrometry method for determination of multimycotoxin in vegetable oil [J]. Food Control, 2016, 70: 152–160.
- [24] 陆秀青,韦云莹,农子明,等. 液相色谱法检测食用油中 9 种抗氧化剂的优化[J]. 实验室检测, 2024, 2(7): 45–48.
 LU XQ, WEI YY, NONG ZM, *et al.* Optimization of liquid chromatography for the determination of nine antioxidants in edible oils [J]. Laboratory Testing, 2024, 2(7): 45–48.
- [25] 朱蕊,薛斌,任兴发. 食用植物油中 4 种合成抗氧化剂 HPLC 检测的 QuEChERS 预处理技术研发[J/OL]. 中国油脂, 1-12. [2025-03-05]. https://doi.org/10.19902/j.cnki.zgyz.1003-7969.230669 ZHU R, XUE B, REN XF. Study of QuEChERS pre-processing technology for detecting four synthetic antioxidants in edible vegetable oil by HPLC [J/OL]. China Oils and Fats, 1-12. [2025-03-05]. https://doi.org/ 10.19902/j.cnki.zgyz.1003-7969.230669
- [26] 樊成.3种固相萃取新技术在食品检测前处理中的应用[J].食品安全质量检测学报,2020,11(14):4678-4684.

FAN C. Applications of 3 new solid phase extraction technologies in pretreatments of food analysis [J]. Journal of Food Safety and Quality, 2020, 11(14): 4678–4684.

- [27] JAE MS, BYEONG HJ, YOUNG HP, et al. Comparison of QuEChERS and liquid–liquid extraction methods for the simultaneous analysis of pesticide residues using LC-MS/MS [J]. Food Control, 2022, 141: 109202–109202.
- [28] SHARMILI K, JINAP S, RASHIDAH S. Development, optimization and validation of QuEChERS based liquid chromatography tandem mass spectrometry method for determination of multimycotoxin in vegetable oil [J]. Food Control, 2016, 70: 152–160.
- [29] LÁSZLÓ P, BÉLA K, JUAN F, et al. Comprehensive evaluation of the clean-up step in QuEChERS procedure for the multi-residue determination of pesticides in different vegetable oils using LC-MS/MS [J]. Analytical Methods, 2012, 4(4): 1142–1142.
- [30] 陈锂,朱正伟,荣茂,等.改进 QuEChERS-气相色谱-三重四级杆质谱 法测定鸡蛋中七种手性拟除虫菊酯类有机污染物[J].现代食品科技, 2020, 36(9): 284–292.

CHEN L, ZHU ZW, RONG M, *et al.* Determination of seven chiral pyrethroid organic pollutants in eggs by gas chromatography-tandem mass spectrometry with improved QuEChERS [J]. Modern Food Science & Technology, 2020, 36(9): 284–292.

(责任编辑: 韩晓红 安香玉)