



中华人民共和国国家标准

GB/T 35797—2018

化妆品中帕地马酯的测定 高效液相色谱法

Determination of padimate in cosmetics—
High performance liquid chromatography

2018-02-06 发布

2018-09-01 实施

中华人民共和国国家质量监督检验检疫总局
中国国家标准化管理委员会 发布

前　　言

本标准按照 GB/T 1.1—2009 给出的规则起草。

本标准由中国轻工业联合会提出。

本标准由全国香料香精化妆品标准化技术委员会(SAC/TC 257)归口。

本标准起草单位:中国检验检疫科学研究院、上海市日用化学工业研究所。

本标准主要起草人:马强、李文涛、孟宪双、白虹、郭兴洲、付艳玲、夏德富、沈敏。

引　　言

本标准的被测物质帕地马酯 A 是我国《化妆品安全技术规范》规定的禁用物质。

禁用物质是指不能作为化妆品生产原料即组分添加到化妆品中的物质。《化妆品安全技术规范》规定：若技术上无法避免禁用物质作为杂质带入化妆品时，应进行安全性风险评估，确保在正常、合理及可预见的使用条件下不得对人体健康产生危害。

目前我国尚未规定这些物质的限量值，本标准的制定，仅对化妆品中测定这些物质提供检测方法。

化妆品中帕地马酯的测定

高效液相色谱法

1 范围

本标准规定了化妆品中帕地马酯 A 和帕地马酯 O 的高效液相色谱测定方法。

本标准适用于膏霜类、唇膏类、水剂类、散粉类及香波类化妆品中帕地马酯 A 和帕地马酯 O 的测定。

本标准的检出限和定量限:帕地马酯 A 和帕地马酯 O 的检出限为 2 mg/kg, 定量限为 5 mg/kg。

2 规范性引用文件

下列文件对于本文件的应用是必不可少的。凡是注日期的引用文件, 仅注日期的版本适用于本文件。凡是不注日期的引用文件, 其最新版本(包括所有的修改单)适用于本文件。

GB/T 6682 分析实验室用水规格和试验方法

3 原理

试样经溶剂、离心、微孔滤膜过滤后, 用高效液相色谱测定, 外标法定量, 液相色谱-质谱法确认。

4 试剂和材料

除非另有说明, 所用试剂均为分析纯, 水为 GB/T 6682 规定的一级水。

4.1 甲醇: 色谱纯。

4.2 乙腈: 色谱纯。

4.3 四氢呋喃。

4.4 氯化钠。

4.5 帕地马酯 A 标准物质: 分子式 $C_{14}H_{21}NO_2$, CAS 号 14779-78-3, 纯度不小于 97%, INCI 名称、INCI 中文名称、《化妆品安全技术规范》名称、相对分子质量、结构式参见附录 A 的表 A.1。

4.6 帕地马酯 O 标准物质: 分子式 $C_{17}H_{27}NO_2$, CAS 号 21245-02-3, 纯度不小于 97%, INCI 名称、INCI 中文名称、《化妆品安全技术规范》名称、相对分子质量、结构式参见附录 A 的表 A.1。

4.7 帕地马酯 A 和帕地马酯 O 标准储备液: 分别准确称取帕地马酯 A 标准物质(4.5)和帕地马酯 O 标准物质(4.6)各 10 mg, 精确至 0.1 mg, 分别置于 10 mL 容量瓶中, 用甲醇(4.1)溶解并定容至刻度, 摆匀, 配制成浓度为 1 000 mg/L 的标准储备液, 于 4 °C 保存, 可使用 3 个月。

4.8 帕地马酯 A 和帕地马酯 O 混合标准储备液: 分别准确移取帕地马酯 A 和帕地马酯 O 标准储备液(4.7)各 1 mL 于 10 mL 容量瓶中, 用甲醇(4.1)稀释至刻度, 该溶液中帕地马酯 A 和帕地马酯 O 的浓度均为 100 mg/L。

5 仪器和设备

5.1 高效液相色谱(HPLC)仪: 配有紫外检测器或二极管阵列检测器。

- 5.2 液相色谱-质谱/LC-MS/MS仪:配有电喷雾离子源(ESI)。
- 5.3 分析天平:感量为0.000 1 g和0.001 g。
- 5.4 离心机:转速不低于5 000 r/min。
- 5.5 超声波清洗器。
- 5.6 具塞塑料离心管:30 mL。
- 5.7 微孔滤膜:0.45 μm,材质为聚四氟乙烯。

6 分析步骤

6.1 样品处理

6.1.1 膏霜类样品

称取0.2 g(精确至0.001 g)试样置于30 mL具塞塑料离心管(5.6)中,加入0.4 g氯化钠(4.4),加入20 mL甲醇(4.1),摇匀,超声提取20 min,5 000 r/min离心15 min后,上清液经0.45 μm微孔滤膜(5.7)过滤,滤液供高效液相色谱测定。

6.1.2 唇膏类样品

称取0.2 g(精确至0.001 g)试样置于30 mL具塞塑料离心管(5.6)中,加入0.5 mL四氢呋喃(4.3),加入19.5 mL甲醇(4.1),摇匀,超声提取20 min,5 000 r/min离心15 min后,上清液经0.45 μm微孔滤膜(5.7)过滤,滤液供高效液相色谱测定。

6.1.3 水剂类、散粉类及香波类样品

称取0.2 g(精确至0.001 g)试样置于30 mL具塞塑料离心管(5.6)中,摇匀,加入20 mL甲醇(4.1),超声提取20 min,5 000 r/min离心15 min后,上清液经0.45 μm微孔滤膜(5.7)过滤,滤液供高效液相色谱测定。

6.2 测定条件

高效液相色谱参考条件如下:

- 色谱柱:XTerra MS C₁₈,5 μm,250 mm × 4.6 mm(内径);
- 流动相:乙腈+水=90+10(体积比);
- 流速:1.0 mL/min;
- 柱温:30 °C;
- 检测波长:310 nm;
- 进样量:10 μL。

6.3 标准曲线的绘制

用甲醇(4.1)将帕地马酯A和帕地马酯O混合标准储备液(4.7)逐级稀释到浓度为0.02 mg/L、0.05 mg/L、0.1 mg/L、0.2 mg/L、0.5 mg/L、1 mg/L、2 mg/L、5 mg/L、10 mg/L的混合标准工作溶液。按6.2测定条件浓度依次由低向高进样测定,以峰面积-浓度作图,绘制标准工作曲线。

帕地马酯A和帕地马酯O标准品的高效液相色谱图参见附录B的图B.1,帕地马酯A和帕地马酯O标准品的紫外吸收光谱图参见附录B的图B.2和图B.3。

6.4 测定

按6.2测定条件对待测样品进行测定,如果检出的帕地马酯A和帕地马酯O的色谱峰的保留时间

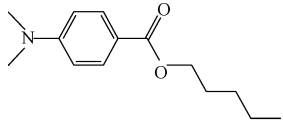
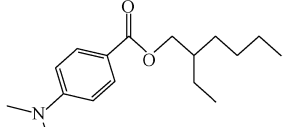
附录 A

(资料性附录)

帕地马酯 A 和帕地马酯 O 的 INCI 名称、INCI 中文名称、
《化妆品安全技术规范》名称、CAS 号、分子式、相对分子质量、结构式

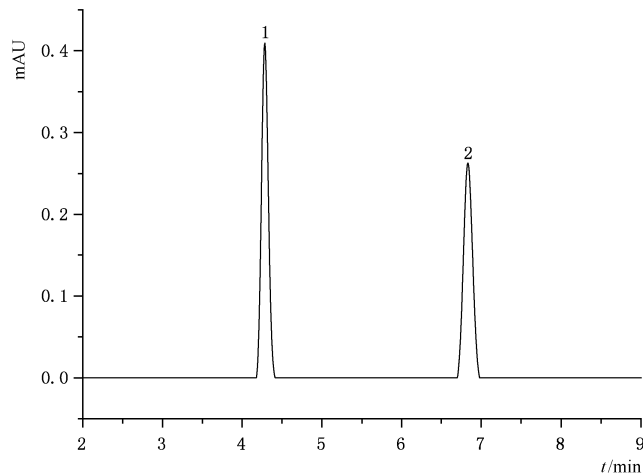
帕地马酯 A 和帕地马酯 O 的 INCI 名称、INCI 中文名称、《化妆品安全技术规范》名称、CAS 号、分子式、相对分子质量、结构式见表 A.1。

表 A.1 帕地马酯 A 和帕地马酯 O 的 INCI 名称、INCI 中文名称、
《化妆品安全技术规范》名称、CAS 号、分子式、相对分子质量、结构式

名称	INCI 名称	INCI 中文名称	《化妆品安全技术规范》名称	CAS 号	分子式	相对分子质量	结构式
帕地 马酯 A	Pentyl dimethyl PABA	二甲基 PABA 戊酯	4-二甲氨 基苯甲酸 戊酯	147 79-7 8-3	$C_{14}H_{21}NO_2$	235.36	
帕地 马酯 O	Ethylhexyl dimethyl PABA	二甲基 PABA 乙基 己酯	二甲基 PABA 乙基 己酯	212 45-0 2-3	$C_{17}H_{27}NO_2$	277.41	

附录 B
(资料性附录)
帕地马酯 A 和帕地马酯 O 的高效液相色谱图和紫外吸收光谱图

帕地马酯 A 和帕地马酯 O 标准品的高效液相色谱图见图 B.1; 帕地马酯 A 标准品的紫外吸收光谱图见图 B.2; 帕地马酯 O 标准品的紫外吸收光谱图见图 B.3。



说明:

- 1——帕地马酯 A;
 2——帕地马酯 O。

图 B.1 帕地马酯 A 和帕地马酯 O 标准品的高效液相色谱图

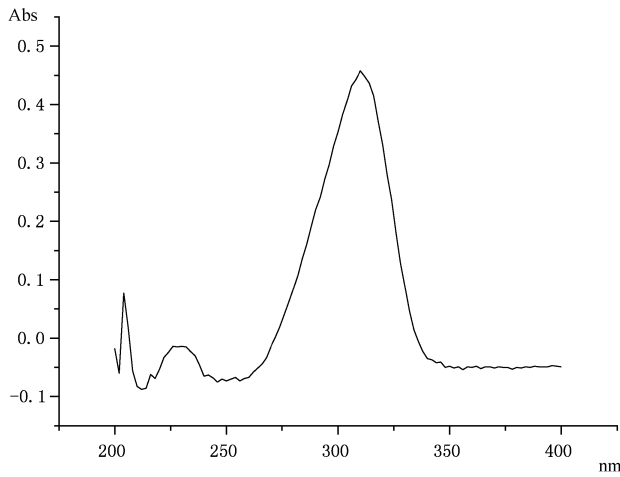


图 B.2 帕地马酯 A 标准品的紫外吸收光谱图

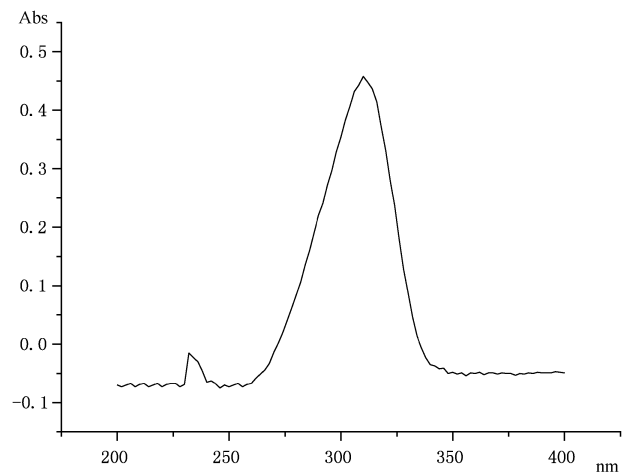


图 B.3 帕地马酯 O 标准品的紫外吸收光谱图

附录 C
(资料性附录)
确认试验

C.1 液相色谱条件

液相色谱测定的参考条件如下：

- a) 色谱柱: XBridgeC₁₈, 3.5 μm, 150 mm × 2.1 mm(内径), 或相当者。
- b) 流动相: 0.1% 甲酸水溶液+乙腈=10+90(体积比)。
- c) 流速: 0.4 mL/min。
- d) 柱温: 40 °C。
- e) 进样量: 5 μL。

C.2 质谱条件

质谱测定的参考条件如下：

- a) 离子源: 电喷雾离子源。
- b) 离子化模式: 正离子模式。
- c) 毛细管电压: 0.6 kV(请确认该电压数值)。
- d) 萃取电压: 2.9 V。
- e) 离子源温度: 150 °C。
- f) 脱溶剂气温度: 350 °C。
- g) 数据采集方式: 多反应监测。

C.3 定性测定

进行试样测定时, 将样液适当稀释, 按液相色谱-质谱条件测定样液和标准工作溶液, 如果所选择的离子均出现, 而且所选择的离子比与标准物质的相对丰度一致, 允许偏差不超过表 C.1 规定的范围, 则可判断样品中含有帕地马酯。帕地马酯 A 标准品的选择离子色谱图参见图 C.1。帕地马酯 O 标准品的选择离子色谱图参见图 C.2。

表 C.1 帕地马酯 A 和帕地马酯 O 的质谱分析参数

化合物	定量离子对 <i>m/z</i>	定性离子对 <i>m/z</i>	锥孔电压 V	碰撞能量 eV	相对离子丰度 %	允许相对偏差 %
帕地马酯 A	236.2/151.1	236.2/166.2	38	28,20	100,67	±20
帕地马酯 O	278.3/166.2	278.3/151.1	40	20,28	100,97	±20

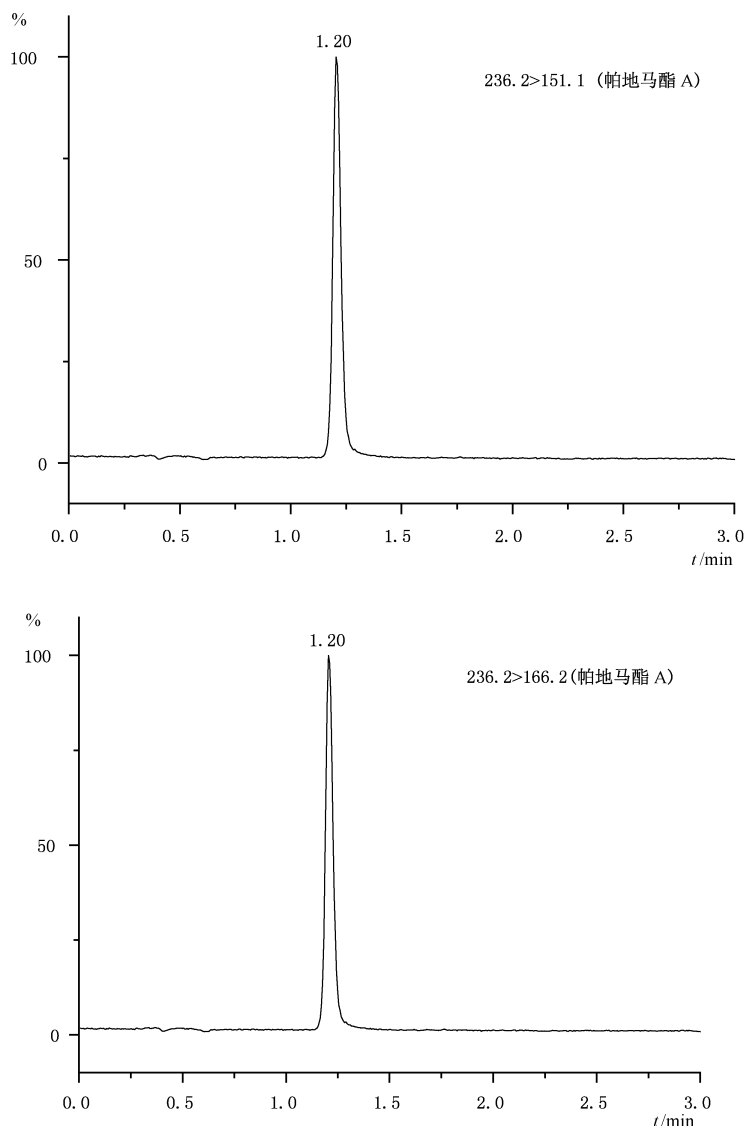


图 C.1 帕地马酯 A 标准品的选择离子色谱图

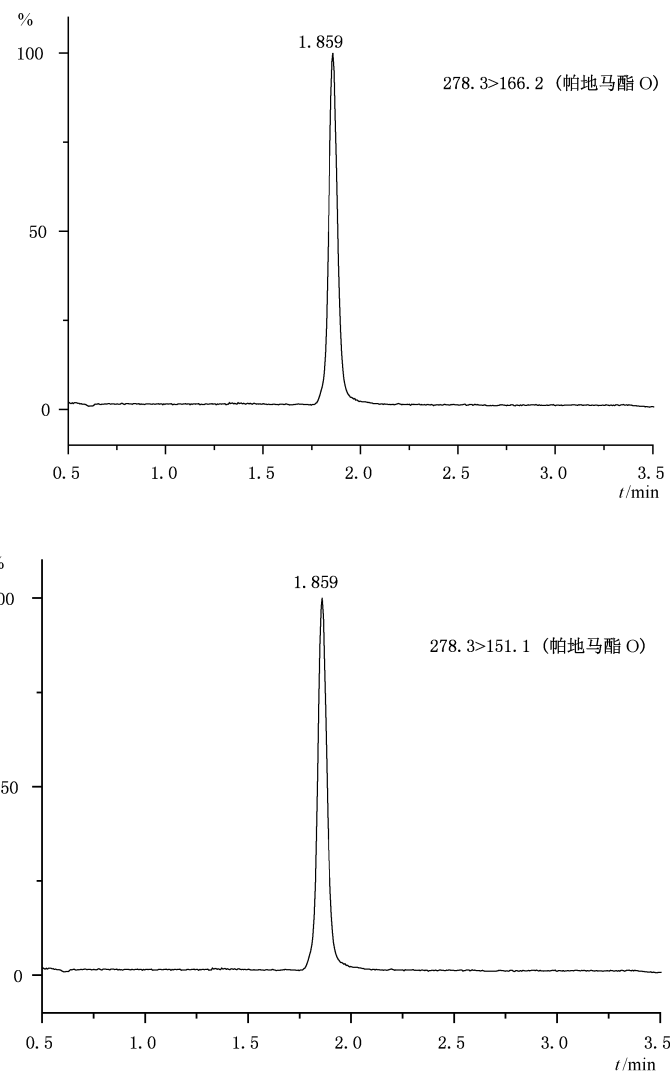


图 C.2 帕地马酯 O 标准品的选择离子色谱图

中 华 人 民 共 和 国

国 家 标 准

化妆品中帕地马酯的测定

高效液相色谱法

GB/T 35797—2018

*

中国标准出版社出版发行

北京市朝阳区和平里西街甲 2 号(100029)

北京市西城区三里河北街 16 号(100045)

网址 www.spc.net.cn

总编室:(010)68533533 发行中心:(010)51780238

读者服务部:(010)68523946

中国标准出版社秦皇岛印刷厂印刷

各地新华书店经销

*

开本 880×1230 1/16 印张 1 字数 20 千字

2018 年 2 月第一版 2018 年 2 月第一次印刷

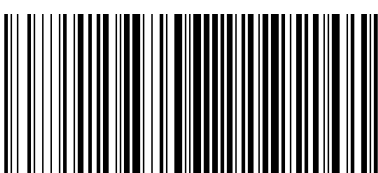
*

书号: 155066 · 1-59143 定价 18.00 元

如有印装差错 由本社发行中心调换

版权专有 侵权必究

举报电话:(010)68510107



GB/T 35797-2018