
**Qualité de l'eau — Détermination
de la fraction dissoute des principes
actifs pharmaceutiques sélectionnés,
de leurs produits de transformation
et d'autres substances organiques
dans les eaux et les eaux résiduaires
— Méthode par chromatographie
en phase liquide haute performance
et détection par spectrométrie de
masse (HPLC-MS/MS ou -HRMS) après
injection directe**

ISO 21676:2018

<https://standards.iteh.ai/catalog/standards>

Water quality — Determination of the dissolved fraction of selected active pharmaceutical ingredients, transformation products and other organic substances in water and treated waste water — Method using high performance liquid chromatography and mass spectrometric detection (HPLC-MS/MS or -HRMS) after direct injection



iTeh Standards
(<https://standards.iteh.ai>)
Document Preview

ISO 21676:2018

<https://standards.iteh.ai/catalog/standards/iso/7560912d-ac0a-4dde-9a36-06fe53d41b1d/iso-21676-2018>



DOCUMENT PROTÉGÉ PAR COPYRIGHT

© ISO 2018

Tous droits réservés. Sauf prescription différente ou nécessité dans le contexte de sa mise en œuvre, aucune partie de cette publication ne peut être reproduite ni utilisée sous quelque forme que ce soit et par aucun procédé, électronique ou mécanique, y compris la photocopie, ou la diffusion sur l'internet ou sur un intranet, sans autorisation écrite préalable. Une autorisation peut être demandée à l'ISO à l'adresse ci-après ou au comité membre de l'ISO dans le pays du demandeur.

ISO copyright office

Case postale 401 • Ch. de Blandonnet 8

CH-1214 Vernier, Genève

Tél.: +41 22 749 01 11

E-mail: copyright@iso.org

Web: www.iso.org

Publié en Suisse

Sommaire

Page

Avant-propos.....	iv
Introduction.....	v
1 Domaine d'application	1
2 Références normatives	4
3 Termes et définitions	4
4 Principe	5
5 Interférences	5
5.1 Pendant la préparation de l'échantillon.....	5
5.2 Pendant la chromatographie en phase liquide haute performance et la spectrométrie de masse.....	5
6 Réactifs	5
6.1 Généralités.....	5
6.2 Préparation des solutions.....	6
7 Appareillage	8
8 Échantillonnage	9
9 Mode opératoire	9
9.1 Généralités.....	9
9.2 Préparation des échantillons.....	9
9.3 Chromatographie en phase liquide haute performance (HPLC).....	10
9.4 Détection.....	10
9.4.1 Généralités.....	10
9.4.2 Spectrométrie de masse en tandem (MS/MS).....	11
9.4.3 Spectrométrie de masse à haute résolution (HRMS).....	11
9.5 Détermination des valeurs de blanc.....	11
10 Étalonnage	11
10.1 Généralités.....	11
10.2 Étalonnage avec un étalon externe.....	13
10.3 Étalonnage avec un étalon interne.....	13
11 Calcul du taux de récupération	14
11.1 Généralités.....	14
11.2 Calcul du taux de récupération avec des échantillons.....	15
11.3 Rendement d'extraction des étalons internes.....	15
12 Évaluation	15
12.1 Vérification des substances individuelles.....	15
12.2 Calcul des résultats individuels en utilisant l'étalonnage avec un étalon externe.....	17
12.3 Calcul des résultats individuels en utilisant l'étalonnage avec un étalon interne.....	17
13 Expression des résultats	17
14 Rapport d'essai	18
Annexe A (informative) Données de performance	19
Annexe B (informative) Exemples de taux de récupération	25
Annexe C (informative) Exemples de colonnes HPLC et de chromatogrammes	27
Annexe D (informative) Exemples de détection	33
Annexe E (informative) Exemples d'extension de la méthode	36
Bibliographie	37

Avant-propos

L'ISO (Organisation internationale de normalisation) est une fédération mondiale d'organismes nationaux de normalisation (comités membres de l'ISO). L'élaboration des Normes internationales est en général confiée aux comités techniques de l'ISO. Chaque comité membre intéressé par une étude a le droit de faire partie du comité technique créé à cet effet. Les organisations internationales, gouvernementales et non gouvernementales, en liaison avec l'ISO participent également aux travaux. L'ISO collabore étroitement avec la Commission électrotechnique internationale (IEC) en ce qui concerne la normalisation électrotechnique.

Les procédures utilisées pour élaborer le présent document et celles destinées à sa mise à jour sont décrites dans les Directives ISO/IEC, Partie 1. Il convient, en particulier de prendre note des différents critères d'approbation requis pour les différents types de documents ISO. Le présent document a été rédigé conformément aux règles de rédaction données dans les Directives ISO/IEC, Partie 2 (voir www.iso.org/directives).

L'attention est attirée sur le fait que certains des éléments du présent document peuvent faire l'objet de droits de propriété intellectuelle ou de droits analogues. L'ISO ne saurait être tenue pour responsable de ne pas avoir identifié de tels droits de propriété et averti de leur existence. Les détails concernant les références aux droits de propriété intellectuelle ou autres droits analogues identifiés lors de l'élaboration du document sont indiqués dans l'Introduction et/ou dans la liste des déclarations de brevets reçues par l'ISO (voir www.iso.org/brevets).

Les appellations commerciales éventuellement mentionnées dans le présent document sont données pour information, par souci de commodité, à l'intention des utilisateurs et ne sauraient constituer un engagement.

Pour une explication de la nature volontaire des normes, la signification des termes et expressions spécifiques de l'ISO liés à l'évaluation de la conformité, ou pour toute information au sujet de l'adhésion de l'ISO aux principes de l'Organisation mondiale du commerce (OMC) concernant les obstacles techniques au commerce (OTC), voir www.iso.org/avant-propos.

Le présent document a été élaboré par le comité technique ISO/TC 147, *Qualité de l'eau*, sous-comité SC 2, *Méthodes physiques, chimiques et biochimiques*.

Il convient que l'utilisateur adresse tout retour d'information ou toute question concernant le présent document à l'organisme national de normalisation de son pays. Une liste exhaustive desdits organismes se trouve à l'adresse www.iso.org/fr/members.html.

Introduction

Les composés pharmaceutiques sont essentiels pour la santé humaine et animale. Au moment de l'application ou du fait d'une élimination inappropriée, les principes actifs pharmaceutiques pénètrent le cycle de l'eau, avec ou sans transformation. Cela peut se produire par le biais des eaux usées municipales, traitées dans les stations de traitement. En effet, certains principes actifs pharmaceutiques et leurs produits de transformation ne sont pas complètement éliminés des eaux usées par les traitements classiques. Les principes actifs pharmaceutiques et leurs produits de transformation sont ainsi transférés dans le sol par les boues, et pénètrent ensuite les masses d'eau par lessivage, en fonction de la nature du sol et des principes actifs. Des principes actifs pharmaceutiques et leurs produits de transformation se trouvent ainsi dans les eaux usées traitées, ainsi que dans les eaux de surface et souterraines. Le présent document spécifie une méthode par chromatographie en phase liquide avec détection par spectrométrie de masse pour la détermination de la fraction dissoute des principes actifs pharmaceutiques sélectionnés et de leurs produits de transformation.

iTeh Standards
(<https://standards.iteh.ai>)
Document Preview

[ISO 21676:2018](https://standards.iteh.ai/catalog/standards/iso/7560912d-ac0a-4dde-9a36-06fe53d41b1d/iso-21676-2018)

<https://standards.iteh.ai/catalog/standards/iso/7560912d-ac0a-4dde-9a36-06fe53d41b1d/iso-21676-2018>

