

ICS 点击此处添加 ICS 号

CCS 点击此处添加 CCS 号

WS

中华人民共和国卫生行业标准

XX/T XXXXX—XXXX

代替 XX/T

血清 25-羟基维生素 D2 和 25-羟基维生素 D3 检测操作指南同位素稀释液相色谱串联 质谱法

Operating guidelines for measurement of serum 25-hydroxyvitamin D2 and
D3—Isotope dilution liquid chromatography tandem mass spectrometry

(征求意见稿)

在提交反馈意见时，请将您知道的相关专利连同支持性文件一并附上。

XXXX - XX - XX 发布

XXXX - XX - XX 实施

发布

前 言

本标准代替 WS/T 478-2015《血清 25-羟基维生素 D₃检测操作指南同位素稀释液相色谱串联质谱法》，与 WS/T 478-2015 相比，除结构调整和编辑性改动外，主要技术变化如下：

- a) 修改了“范围”（见第 1 章，2015 版的第 1 章）
- b) 修订了“术语和定义”（见第 3 章，2015 版的第 3 章）
- c) 修订了“符号与缩略语”（见第 4 章，2015 版的第 4 章）
- d) 修订了“检测原理和方法”（见第 5 章，2015 版的第 5 章）
- e) 修订了“试剂和配置”（见第 6 章，2015 版的第 6 章）
- f) 修订了“仪器”（见第 7 章，2015 版的第 7 章）
- g) 修订了“样本”（见第 8 章，2015 版的第 8 章）
- h) 修订了“检测系统和分析部分的准备”（见第 9 章，2015 版的第 9 章）
- i) 修订了“方法的评价”（见第 10 章，2015 版的第 10 章）

本标准起草单位：首都医科大学附属北京世纪坛医院、中国医学科学院北京协和医院、上海市徐汇区中心医院、北京医院 国家卫生健康委临床检验中心、中南大学湘雅医院、北京大学人民医院、天津医科大学总医院、郑州大学第三附属医院。

本标准主要起草人：张曼、刘娜、邱玲、李水军、张江涛、易斌、岳志红、门剑龙、袁恩武、周慧。

本标准于 2015 年首次发布，本次为第一次修订。

血清 25-羟基维生素 D₂ 和 25-羟基维生素 D₃ 检测操作指南同位素 稀释液相色谱串联质谱法

1 范围

本标准规定了血清 25-羟基维生素 D₂ 和 25-羟基维生素 D₃ 检测的常规方法—同位素稀释液相色谱串联质谱法的技术要求，包括试剂配制、样本制备、仪器检测、数据分析等内容。

本标准适用于常规实验室利用同位素稀释液相色谱串联质谱法检测血清 25-羟基维生素 D₂ 和 25-羟基维生素 D₃。

2 规范性引用文件

下列文件中的内容通过文中的规范性引用而构成本标准必不可少的条款。其中，标注日期的引用文件，仅该日期对应的版本适用于本标准；未标注日期的引用文件，其最新版本（包括所有的修改单）适用于本标准。

GB/T 6682 分析实验室用水规格和试验方法

3 术语和定义

下列术语和定义适用于本标准。

3.1

内标 internal standard

在定量分析时，加入到试样中作为参比物的已知量的化合物纯品。

3.2

检出限 limit of detection

由给定测量程序获得的测得值，其声称的物质成分不存在的误判概率为 β ，声称物质成分存在的误判概率为 α 。

注 1：国际理论和应用化学联合会 (IUPAC) 推荐 α 和 β 默认值为 0.05。

注 2：有时使用缩写词 LOD。

[来源：JJF 1001-2011, 定义 7.18]

3.3

定量检测下限 lower limit of measuring interval

在满足实验室对准确性和精密度要求的前提下，检测方法在规定的实验条件下所能准确定量检测分析物的最低可测量浓度或量。

3.4

线性 linearity

在给定的测量范围内，使测定结果与样本中分析物的量直接成比例的能力。此处的测定结果指最终的分析结果，而非仪器输出的原始信号。

[来源：WS/T 408-2012, 定义 2.2]

3.5

线性范围 linear range

使实验系统的最终分析结果为可接受的线性的浓度范围，此时非线性误差应低于允许误差。

[来源：WS/T 408-2012, 定义 2.3]

3.6

基质效应 matrix effect

标本中除分析物之外的样品性质对分析物测定结果的影响。

4 符号与缩略语

下列符号与缩略语适用于本文件。

25(OH)VD₂：25-羟基维生素 D₂ (25-Hydroxyvitamin D₂)

25(OH)VD₃：25-羟基维生素 D₃ (25-Hydroxyvitamin D₃)

BSA：牛血清白蛋白(bovine serum albumin)

CV：变异系数(coefficient of variation)

LOD：检出限(limit of detection)

LLMI：定量检测下限(lower limit of measuring interval)

MRM：多反应监测(multiple reaction monitor)

S/N：信噪比(signal to noise ratio)

5 检测原理和方法

本标准建立的 25(OH)VD₂ 和 25(OH)VD₃ 检测方法以同位素稀释液相色谱串联质谱法为检测原理。方法是以稳定同位素标记的 25(OH)VD₂ 和 25(OH)VD₃ 为内标添加至血清中，内标与血清均匀混合后，通过加入碳酸盐缓冲溶液释放出与蛋白结合的 25(OH)VD₂ 和 25(OH)VD₃，加入正己烷-乙酸乙酯混合溶剂将其从血清当中萃取出来，将萃取物用氮气吹干，用流动相初始比例溶液进行复溶。利用液相色谱串联质谱分离并检测血清 25(OH)VD₂、25(OH)VD₃ 和内标特异的离子转变。用 25(OH)VD₂、25(OH)VD₃ 与各自内标峰面积比计算血清 25(OH)VD₂ 和 25(OH)VD₃ 浓度。

6 试剂和配制

6.1 试剂

可选用的试剂如下：

- a) 水：除非有特别说明，应使用 GB/T 6682 定义的一级实验用水；
- b) 甲醇：色谱纯；
- c) 正己烷：色谱纯；
- d) 甲酸：色谱纯；
- e) 乙酸乙酯：色谱纯；
- f) 磷酸氢二钠七水合物(Na₂HPO₄•7H₂O)：分析纯，CAS 号：7782-85-6；
- g) 磷酸二氢钠一水合物(NaH₂PO₄•H₂O)：分析纯，CAS 号：10049-21-5；
- h) 氯化钠：分析纯，CAS 号：7647-14-5；
- i) 碳酸钠：分析纯，CAS 号：497-19-8；
- j) 碳酸氢钠：分析纯，CAS 号：144-55-8；
- k) 牛血清白蛋白(BSA)：纯度≥98%，M_r=66 kDa，CAS 号：9048-46-8；
- l) 氢氧化钠：分析纯，CAS 号：1310-73-2；
- m) 25-羟基维生素 D₂ 标准品：纯度≥99%，CAS 号：21343-40-8；
- n) 25-羟基维生素 D₃ 标准品：纯度≥99%，CAS 号：19356-17-3；

6.2 配制溶液

6.2.1 空白基质溶液

模拟人血清基质的条件，选择适当离子强度、适当 pH 及蛋白成分的物质进行配制，尽量模拟人血清基质的环境。如获得人血清纯化后无 25(OH)VD₂ 和 25(OH)VD₃ 的空白基质为更佳。适用时，可采用下述方法进行：

- a) 称量 2.140g 磷酸氢二钠七水化合物 (Na₂HPO₄•7H₂O)，0.268 g 磷酸二氢钠一水化合物 (NaH₂PO₄•H₂O)，0.900g 氯化钠，5.000 g 牛血清白蛋白；
- b) 溶解于约 75 mL 水中；
- c) 用 1mol/L 氢氧化钠溶液调节 pH 到 7.4；
- d) 转移到 100 mL 容量瓶中；
- e) 加水定容至规定刻度。

该溶液 2℃~8℃稳定性为 1 个月，长期保存应加入防腐剂。

6.2.2 碳酸盐缓冲溶液配制

适用时，可采用下述方法进行配制：

分别配制浓度为 0.1 g/mL 的 NaHCO₃ 溶液 10 mL，Na₂CO₃ 溶液 40 mL，在不断搅拌的情况下向 NaHCO₃ 溶液中逐滴加入 Na₂CO₃ 溶液，同时测量混合溶液的 pH 值，直到混合溶液的 pH 值为 10.0，室温密封避光保存，稳定 3 个月。

6.2.3 正己烷-乙酸乙酯混合溶剂

适用时，可采用下述方法进行配制：

将 200 mL 正己烷和 200 mL 乙酸乙酯混合得到体积比为 50:50 的正己烷-乙酸乙酯混合溶剂，室温密封避光保存可稳定 3 个月。

6.2.4 流动相 A

适用时，可采用甲酸水溶液。含 0.1% 甲酸的水溶液配置方法为移取 300 mL 水，加入 300 μL 甲酸。流动相宜每日新鲜配制，可根据使用量适当调整。

6.2.5 流动相 B

适用时，可采用甲酸甲醇溶液。含 0.1% 甲酸的甲醇溶液配置方法为移取 300 mL 甲醇，加入 300 μL 甲酸。由于甲醇为易挥发溶剂，宜根据每日使用量进行配制。

7 仪器

7.1 液相色谱串联质谱联用系统

液相色谱串联质谱联用系统应满足以下使用要求：

- a) 高效液相色谱仪；
- b) 三重四级杆串联质谱仪，装配稳定的离子源，如大气压化学电离源 (APCI)、电喷雾离子源 (ESI) 等，质量校正合格，各项参数指标符合正常工作的要求。

7.2 液相色谱柱

液相色谱柱应满足使用以下要求：

- a) 反相五氟苯基色谱柱或相当者，具有良好稳定性和重现性；
- b) 规格内径和理论塔板数满足使用要求。

7.3 天平

万分之一天平（最小分度 0.1mg），应校准合格并在强制检定周期内。

十万分之一天平（最小分度 0.01mg），应校准合格并在强制检定周期内。

7.4 容量瓶

精度为标称容量 ± 0.10 mL。

7.5 离心机

水平转头离心机，离心力应满足 14000*g*。

7.6 旋涡式混合器

适用于尖底离心管、圆底小玻璃瓶等的旋涡式混合装置。

7.7 吹干装置

可连接氮气源的吹干装置。

7.8 微量移液器

经校准合格的微量移液器，规格 1000 μ L、200 μ L 和 20 μ L 移液器各一支。

7.9 离心管

适用时，可选用规格 1.5 mL、5 mL，离心管材质中无可经有机溶剂萃取出的杂质。

8 样本

8.1 通则

本方法适用于新鲜、冰冻或冻干血清样本的 25(OH)VD₂ 和 25(OH)VD₃ 浓度检测。

在处理样本时，应严格遵从对潜在生物传染性样本处理的相关规定，操作时遵循生物安全规则，并根据规定对废物进行处理。

8.2 样本用量

最小取样量不宜低于 0.15 mL。

8.3 样本的保存

新鲜血清样本若不立即检测，应于 2℃~8℃避光保存，保存时间不超过 1 周。-20℃及以下避光可稳定保存 28 天，可根据试剂说明书进行符合要求的相应调整。使用前应在室温下避光将血清融化、充分混匀。冻干样本应按照说明书描述的使用期限和条件保存，临用前按照说明复融重组，充分混匀。

9 检测系统和分析部分的准备

9.1 液相色谱串联质谱联用系统的准备

9.1.1 质谱系统部分的准备

检测前应对质谱系统进行性能检查，包括：

- a) 最近 3 个月内进行过质量校准并合格；
- b) 装配稳定的离子源，如大气压化学电离源 (APCI)、电喷雾离子源 (ESI) 等，运行正常；
- c) 真空度达到正常工作要求的范围，所需辅助气体纯度符合要求、供应充足、气路通畅。

9.1.2 液相系统部分准备

检测前应对液相系统进行准备，包括：

- a) 流动相准备：按照 6.2.4, 6.2.5 准备流动相 A, 流动相 B, 超声 10 min~15 min;
- b) 色谱柱的平衡：用合适的流动相比比例（例如 A : B 体积比 20 : 80）平衡色谱柱一定时间，直至色谱柱压力达到平衡。

9.2 标准溶液和内标溶液的准备

9.2.1 标准品

9.2.1.1 25(OH)VD₂和 25(OH)VD₃标准品

纯度均≥99%。

9.2.1.2 同位素标记物质

应使用稳定同位素标记的 25(OH)VD₂和 25(OH)VD₃为内标，标记的稳定同位素个数应不低于 3 个，例如：25-羟基维生素 D₂-[³H₃] (CAS:1217467-39-4)、25-羟基维生素 D₃-[³H₃] (CAS:140710-94-7)。内标的使用、保存及使用期限应符合生产厂商提供的产品证书或使用说明书。

9.2.2 标准溶液及内标溶液的制备

可根据生产厂商说明进行符合要求的相应调整，适用时，可采用下述方法进行配制。

9.2.2.1 2mg/mL 标准品储备液

配制方法如下：

- a) 分别称取 25(OH)VD₂ 和 25(OH)VD₃ 标准品各 1.00 mg；
- b) 分别加入溶解剂如：500 μL 甲醇溶解；
- c) 充分混匀。

此溶液-70℃及以下避光至少可保存 6 个月。

9.2.2.2 1mg/mL 内标储备液

配制方法如下：

- a) 分别称取同位素标记的 25(OH)VD₂ 和 25(OH)VD₃ 各 1.00 mg；
- b) 分别加入溶解剂如：1000 μL 甲醇溶解；
- c) 充分混匀。

此溶液-70℃及以下避光至少可保存 6 个月。

9.2.2.3 内标工作液

配制方法如下：

- a) 取 0.010mL 已制备的 1mg/mL 内标储备液，加入 0.990mL 甲醇，配成浓度为 10 μg/mL 的基础工作液；
- b) 取 0.100mL 已制备的 10 μg/mL 基础工作液，加入 0.900mL 甲醇，配成浓度为 1 μg/mL 的内标工作液。

此两种溶液-20℃及以下避光至少可保存 3 个月。

9.2.2.4 标准品基础工作液

配制方法如下：

- a) 取 0.010mL 已制备的 2mg/mL 标准品储备液，加入 0.990mL 甲醇，充分混匀，得到浓度为 20 μg/mL 的标准品基础工作液 1；
- b) 取 0.100mL 标准品基础工作液 1，加入 0.900mL 甲醇，充分混匀，得到浓度为 2 μg/mL 的标准品基础工作液 2；
- c) 取标准品基础工作液 2，以甲醇为溶剂配制 25(OH)VD₂ 和 25(OH)VD₃ 浓度为 1 μg/mL，0.5 μg/mL，0.25 μg/mL，0.125 μg/mL，0.1 μg/mL，0.05 μg/mL，0.01 μg/mL 标准品基础工作液 3~9。

此系列溶液-20℃以下避光至少可保存 1 个月。

9.2.2.5 标准品工作液

配制方法如下：

- a) 分别取不同浓度的标准品基础工作液 2~9 各 0.100mL；
- b) 加入 0.900mL 空白基质溶液；
- c) 充分混匀，得到浓度分别为 0.2 $\mu\text{g/mL}$ ，0.1 $\mu\text{g/mL}$ ，0.05 $\mu\text{g/mL}$ ，0.025 $\mu\text{g/mL}$ ，0.0125 $\mu\text{g/mL}$ ，0.01 $\mu\text{g/mL}$ ，0.005 $\mu\text{g/mL}$ ，0.001 $\mu\text{g/mL}$ 的标准品工作液。

此系列溶液 2℃~8℃ 及以下避光至少可保存 1 周。

9.3 样本前处理（包括标准品工作液和待测血清样本）

可根据生产厂商说明进行符合要求的相应调整，适用时，可采用下述方法进行样本前处理：

- a) 移取血清样本或标准品工作液 0.100mL，分别加入 0.100mL 内标工作液、0.100mL 碳酸盐缓冲溶液，充分混匀后静置 10min；
- b) 加入正己烷-乙酸乙酯混合溶剂 0.800mL，在涡旋混合仪上混匀 2min；
- c) 4000r/min 条件下离心 5min；
- d) 充分吸取上清液转移至另一离心管中；
- e) 将离心管置于氮吹仪中，适合的气流下氮气吹干；
- f) 加入流动相初始比例溶液 0.100mL，在涡旋混合仪上混匀 1min；
- g) 15000r/min 条件下离心 5min；
- h) 取 80 μL 上清液至进样瓶中待测。

9.4 检测方法

9.4.1 液相色谱条件

9.4.1.1 液相色谱仪器条件

使用者可以实现目标物与基质干扰物的充分分离，以及实现目标物与其他分析物有效分离并获得良好峰型为原则进行条件优化，包括：

- a) 色谱柱：见 7.2；
- b) 流动相：见 9.1.2；
- c) 流速：0.5mL/min；
- d) 进样量：5 μL ；
- e) 柱温：40℃。

9.4.1.2 液相色谱洗脱条件

使用者可根据实验需要进行条件优化，见表 1

表 1 液相色谱洗脱条件

时间 min	流动相 A %	流动相 B %
0	35	65
1	20	80
2.5	20	80
2.51	0	100
4	0	100
4.01	35	65
5.5	35	65

9.4.2 质谱条件

使用者可以有效提高离子化效率为原则，优化离子源的类型、温度，以及雾化器、干燥器温度和流量等参数；以有效提高离子传输效率为原则，优化锥孔电压，碰撞能量等参数，进而实现提高检测灵敏度的目的，合理选择反应模式，使用者可根据实验需要进行条件优化，包括：

- a) 离子源：APCI
- b) 离子化电压：5500 V
- c) 气帘气：25 psi
- d) 碰撞气：Medium
- e) 雾化电流：5 μ A
- f) 雾化温度：350°C
- g) 雾化气：60 psi
- h) 驻留时间：0.1s
- i) 离子对 (MRM 模式)：见表 2

表 2 质谱条件

名称	定量/定性	母离子 (m/z)	子离子 (m/z)	去簇电压 (volt)	碰撞能量 (volt)
25(OH)D ₂	定量	413.3	395.4	80	14
	定性	413.3	355.4	80	14
25(OH)D ₂ -[³ H ₃]	定量	416.3	398.3	78	12
	定性	416.3	358.4	78	14
25(OH)D ₃	定量	401.4	383.5	90	13
	定性	401.4	365.5	90	16
25(OH)D ₃ -[³ H ₃]	定量	404.3	386.5	120	15
	定性	404.3	368.4	120	17

9.4.3 液相色谱串联质谱检测

按照以下步骤进行液相色谱串联质谱检测：

- a) 按照 9.3 方法对 25(OH)VD₂ 和 25(OH)VD₃ 标准品工作液和待测血清样本进行前处理，按照 9.4.1~9.4.2 条件进行液相色谱串联质谱参数设置和优化；
- b) 标准品工作液经前处理后，按照浓度由低到高顺序进行液相色谱串联质谱分析；
- c) 待测血清样本进行前处理后，进行液相色谱串联质谱分析。

9.4.4 结果计算

9.4.4.1 保留时间

25(OH)VD₂ 和 25(OH)VD₃ 在液相色谱中保留时间可依使用的色谱柱性能不同而有差异，建议与标准品溶液保留时间差值小于 0.1min。

9.4.4.2 工作曲线的建立

9.4.4.2.1 直线拟合

对 25(OH)VD₂ 和 25(OH)VD₃ 及同位素标记的 25(OH)VD₂ 和 25(OH)VD₃ 按表 2 分别提取 MRM 离子色谱图，积分得各自的峰面积。以标准品定量离子峰面积与内标峰面积的比值为纵坐标，以标准品浓度与内标物浓度的比值为横坐标进行直线拟合，按式(1)得到工作曲线参数 a, b 值。

$$\frac{A_{\text{std}}}{A_{\text{IS}}} = a \times \frac{C_{\text{std}}}{C_{\text{IS}}} + b \quad \dots\dots\dots (1)$$

式中：

- A_{std} ——标准品工作液中 25(OH)VD₂ 或 25(OH)VD₃ 定量离子 MRM 积分峰面积；
- A_{IS} ——标准品工作液中 25(OH)VD₂ 或 25(OH)VD₃ 内标物 MRM 积分峰面积；
- C_{std} ——标准品工作液中 25(OH)VD₂ 或 25(OH)VD₃ 的浓度；
- C_{IS} ——标准品工作液中 25(OH)VD₂ 或 25(OH)VD₃ 内标物的浓度, 本方案中此浓度为 1 $\mu\text{g/mL}$ ；
- a ——拟合直线的斜率；
- b ——拟合直线的截距。

直线拟合的相关系数 $R^2 > 0.99$ 。

9.4.4.2.2 建立工作曲线

将 9.4.4.2.1 中拟合得到的参数 a, b 带入式(2), 得到工作曲线。

$$\frac{A_{\text{target}}}{A_{\text{IS}}} = a \times \frac{C_{\text{target}}}{C_{\text{IS}}} + b \quad \dots\dots\dots (2)$$

式中：

- A_{target} ——血清样本中 25(OH)VD₂ 或 25(OH)VD₃ 定量离子 MRM 积分峰面积；
- A_{IS} ——血清样本中 25(OH)VD₂ 或 25(OH)VD₃ 内标物 MRM 积分峰面积；
- C_{target} ——血清样本中 25(OH)VD₂ 或 25(OH)VD₃ 的浓度；
- C_{IS} ——血清样本中 25(OH)VD₂ 或 25(OH)VD₃ 内标物的浓度，本方案中此浓度为 1 μg/mL；
- a ——按照 9.4.4.2.1 中拟合得到的直线斜率；
- b ——按照 9.4.4.2.1 拟合得到的直线截距。

9.4.4.3 血清样本中 25(OH)VD₂ 和 25(OH)VD₃ 浓度的计算

对血清样本中 25(OH)VD₂ 和 25(OH)VD₃ 及同位素标记的 25(OH)VD₂ 和 25(OH)VD₃ 按照表 2 分别提取 MRM 离子色谱图，积分得各自的峰面积。根据 9.4.4.2.2 得到的工作曲线，可计算得到式(2)中 C_{target} 值，即血清样本中 25(OH)VD₂ 和 25(OH)VD₃ 的浓度。

10 方法的评价

10.1 说明

实验条件优化后，需对方法进行多方面评价，例如精密度、正确度、线性、LLMI 和基质效应等。

10.2 精密度评价

依据临床实验室标准化委员会(Clinical and Laboratory Standards Institute, CLSI)公布或者已发布的行业标准等规范性文件，对方法的精密度进行评价，定量检测下限浓度附近低值 CV<20%，其余浓度 CV<15%，例如：表 3.1、3.2。

表 3.1 25(OH)D₂ 精密度评价结果

样本	批次	均值 (ng/mL)	批内 CV (%)	批间 CV (%)	总 CV (%)	总均值 (ng/mL)
低浓度	1	18.87	4.31	0.40	4.72	18.91
	2	19.00	5.76			
	3	18.87	4.21			
高浓度	1	44.34	2.90	0.88	2.85	44.80
	2	45.02	2.67			
	3	45.03	2.89			

表 3.2 25(OH)D₃精密度评价结果

样本	批次	均值 (ng/mL)	批内 CV (%)	批间 CV (%)	总 CV (%)	总均值 (ng/mL)
低浓度	1	14.69	3.50	4.61	5.80	15.01
	2	14.53	6.03			
	3	15.80	3.63			
高浓度	1	41.25	3.72	3.49	4.06	40.70
	2	39.09	2.07			
	3	41.77	2.65			

10.3 正确度评价

适用时，可利用有注册证的标准物质或者其他规范性文件方案进行评价，正确度评价结果在靶值±15%范围内。

10.4 线性评价

依据 CLSI 公布或者已发布的行业标准等规范性文件，对方法的线性进行评价：

例如检测血清样本的线性范围 5ng/mL~200ng/mL。如收集到足量的更低浓度血清样本，经验证后，可扩大线性范围的低限；如获得加入纯物质的更高值人血清，经验证后，可扩大线性范围的高限。

注：受标本本身浓度限制，高值血清为人血清加入纯物质获得，低值血清为收集的人血清。

10.5 LLMI

按照 $S/N \geq 3$ 的最低浓度计算 LOD，推荐使用 3~5 个接近 LOD 浓度的样本，每个浓度至少检测 10 次。LLMI 和理论值偏差应在 ±15% 以内，CV 应 < 20%。

10.6 基质效应

应依据行业内或专业领域认可的规范性文件，评价不同浓度时的基质效应。

10.7 稳定性

依据行业内或专业领域认可的规范性文件，评价样本、质控品及内标等稳定性，保证检测结果的稳定可靠。

参考文献

- [1] Mineva E M et al. A candidate reference measurement procedure for quantifying serum concentrations of 25-hydroxyvitamin D₃ and 25-hydroxyvitamin D₂ using isotope-dilution liquid chromatography-tandem mass spectrometry, *Anal. Bioanal. Chem*, 2015, 407(19): 5615-5624.
- [2] Susan S.-C.Tai, Mary Bedner, Karen W. Phinney. Development of a Candidate Reference Measurement Procedure for the Determination of 25-Hydroxyvitamin D₃ and 25-Hydroxyvitamin D₂ in Human Serum Using Isotope-Dilution Liquid Chromatography-Tandem Mass Spectrometry. *Anal. Chem*, 2010, 82, 1942-1948.
- [3] Stepman HC, Vanderroost A, van Uytfanghe K, et al. Candidate reference measurement procedures for serum 25-hydroxyvitamin D₃ and 25-hydroxyvitamin D₂ by using isotope-dilution liquid chromatography-tandem mass spectrometry [J]. *Clin Chem*, 2011, 57(3): 441-448.
- [4] CLSI. *Liquid Chromatography-Mass Spectrometry Methods*[S]. C62-A. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute, 2014.