

# TestQual, S.L.

# (Servicios de Intercomparación)

Pol. Industrial Oeste

Av. Principal, Parcela 21/1

CP 30169, San Ginés, Murcia

Teléfono: 868 949 486 / 676 367 555



Parámetros marcados con un asterisco (\*) no están amparados por la acreditación de ENAC

# **Protocolo TestQual 135**

Fosetil, Ácido Fosfónico, Hidrazida maleica (\*) y Etefón (\*) en Uva

## 1. INTRODUCIÓN

Este documento describe el protocolo correspondiente al ensayo de aptitud **TestQual 135**, correspondiente al análisis de **Fosetil**, **ácido fosfónico**, **Hidrazida maleica** (\*) **y Etefón** (\*) en **Uva**.

TestQual, S.L. se compromete a mantener la confidencialidad en el manejo de la información de cada laboratorio participante desde el inicio del ejercicio.

#### 2. OBJETIVO

El objetivo del ensayo de aptitud **TestQual 135** es evaluar la competencia técnica de los laboratorios participantes y a partir del informe que se genera proveer información sobre la calidad y ayudar a controlar y detectar errores en los resultados o métodos de análisis en la medición de los parámetros cubiertos en el ejercicio.

#### 3. CALENDARIO

La siguiente tabla muestra el programa para el ejercicio de intercomparación:

FECHA	ACTIVIDAD	DIRIGIDO POR	
30/10/20 (Semana 44)	Fecha límite para el envío de	Participantes	
	solicitudes		
17/11/20 (Semana 47)	Fecha límite para el envío de las	TestQual	
	muestras objeto de ensayo	resiQual	
04/12/20 (Semana 49)	Fecha límite para el envío de los	Participantes	
	resultados		
18/12/20 (Semana 51)	Envío del Informe Final	TestQual	

Las fechas de este calendario pueden verse alteradas ligeramente en función del desarrollo de los ejercicios. En cualquier caso, cualquier modificación será anunciada con antelación en nuestra página Web <u>www.testqual.com</u>

El **coordinador** de este programa de intercomparación será José Pedro Navarro Cualquier duda relacionada con el desarrollo del mismo podrá ser consultada a través del correo electrónico jpnavarro@testgual.com.

## 4. SOLICITUD DE PARTICIPACIÓN (FORMULARIO DE INSCRIPCIÓN)

#### **CLIENTE NUEVO**

Si su laboratorio no ha participado antes en un ejercicio de intercomparación de TestQual deberán registrarse en nuestra página web en el apartado de <u>Nuevo Usuario</u>.

Una vez hayan completado y enviado el formulario de registro deberán esperar la activación de su cuenta por parte del administrador de la página web.

En aquellos casos en los que sea necesaria alguna información adicional se pondrá en contacto con usted alguien del equipo de TestQual a través del correo electrónico o teléfono que usted facilitara durante su inscripción.

En caso de urgencia o tener una consulta podrán contactar con el equipo TestQual mediante el apartado de <u>Contacto</u> de nuestra página web, donde también encontrarán un teléfono de atención y correos electrónicos del equipo de TestQual.

Para laboratorios que requieran más de un contacto por cuenta o que trabajen con varios laboratorios a la vez deberán comunicarlo a través del apartado de <u>contacto</u> anteriormente mencionado para ser instruidos respecto a cómo proceder.

#### PROCESO DE INSCRIPCIÓN

Para inscribirse en este ejercicio se deberá realizar a través de la página web de TestQual.

En el apartado de <u>Ejercicios</u> se deberá seleccionar el ejercicio al que se desee inscribir, se accederá a la página del ejercicio donde podrá encontrar información general del mismo, el protocolo aquí presente y haciendo clic en el enlace del apartado Solicitud de Participación se iniciará el <u>FORMULARIO DE INSCRIPCIÓN</u>, las inscripciones se deberán enviar ANTES de la fecha indicada en el calendario.

Durante la inscripción se deberá indicar los LÍMITES DE CUANTIFICACIÓN de los plaguicidas que se vayan a estudiar. Aquellos parámetros que se dejen como NO ANALIZADOS (NA) no aparecerán en el formulario de envío de resultados y no se podrá reportar sus resultados mediante el mismo.

Una vez enviada su solicitud, en la mayor brevedad posible, ésta será revisada por el administrador de la página web y tras ser aceptada recibirá por correo electrónico el código con el que participará a lo largo del ejercicio. Dicho código sólo será conocido únicamente por el organizador, y será considerado confidencial durante todo momento.

Cada laboratorio podrá participar <u>sólo una vez por ejercicio</u>, no aceptándose la posibilidad de que un único laboratorio participante, lo haga en más de una participación.

Los laboratorios solicitantes serán aceptados como participantes en función de los límites de cuantificación de los analitos que analice y a su situación geográfica, para que la logística permita el envío de la muestra sin deterioro.

Una vez aceptada su solicitud, el laboratorio participante recibirá por correo electrónico un código con el que participará a lo largo del ejercicio. Dicho código sólo será conocido por el organizador, y será considerado confidencial durante todo el ejercicio.

En base a la experiencia de TestQual organizando ensayos de aptitud, se puede prever que el número final de participantes será entre 15 a 20, pudiendo ser más y siendo 11 el número de participantes mínimo para que tenga lugar el ensayo.

#### 5. MATERIAL OBJETO DE ENSAYO

El ensayo de aptitud **TestQual 135** consiste en el análisis de **Fosetil, ácido fosfónico y sus sales, la expresión de estos dos como la suma según la definición del residuo en vigor , así como la Hidrazida maleica (\*) y el Etefón (\*) en Uva. El material es adquirido en un comercio ecológico de Murcia y analizado por un laboratorio subcontratado acreditado por la norma UNE-EN ISO/IEC 17025 en vigor.** 

El material de ensayo se trocea, se congela con  $N_2$  líquido para facilitar su trituración y se homogeniza y es almacenado en un congelador de temperatura controlada a <-20 $^{\circ}$ C.

Una vez preparadas las muestras, antes de realizar la distribución a los participantes inscritos en el ejercicio, se comprueba <u>homogeneidad</u> de las mismas mediante el análisis por duplicado (en condiciones de repetitividad) de 10 muestras escogidas al azar, manteniendo en todo momento la cadena de frío.

La <u>estabilidad</u> de las muestras a lo largo de todo el ejercicio se comprueba mediante el análisis, también por duplicado, de dos muestras más: una durante el transcurrir del ejercicio, y otra una vez todos los laboratorios han entregado sus resultados.

#### 6. ENVIO DEL MATERIAL DE ENSAYO

El envío de los objetos de ensayo del ejercicio se llevará a cabo en la fecha señalada en el calendario a la dirección facilitada por cada laboratorio en su solicitud. Las fechas concretas de envío a cada laboratorio podrán distanciarse como máximo una semana por motivos de necesidades de transporte y recepción (por ejemplo evitar que la muestra esté en tránsito durante el fin de semana). Cualquier modificación del calendario previsto será anunciada con antelación en la página Web de TestQual.

Se enviarán aproximadamente **200** g de objeto de ensayo mediante un servicio subcontratado de mensajería urgente (MRW, S.A.; DHL, S.A. o TNT, S.A. según el destino). El material será enviado en embalajes aislantes de manera que aseguren el mantenimiento de la cadena de frío desde que se realiza el envío hasta que las recibe el laboratorio participante; este tiempo de tránsito será de 1, 2 o 3 días en función de la localización del laboratorio de destino, por lo que se usarán las cajas necesarias en función de este tiempo de tránsito. Estos embalajes contendrán o bien acumuladores de frío o bien nieve carbónica para asegurar el mantenimiento de la temperatura.

Los costes del envío de la muestra no están incluidos en el precio de participación mostrado en la página web. Para obtener una aproximación de este coste puede contactar con el equipo de TestQual.

Podrá recibirse una segunda unidad de muestra si se justifica que la recepción de la muestra no ha sido correcta (si se ha roto la cadena de frío, roto el envase, etc.). Para ello, deberá indicar tal circunstancia al organizador en un plazo no superior a dos días hábiles desde la recepción de la muestra.

Junto al paquete y el albarán del envío TestQual adjunta un documento con instrucciones adicionales respecto al almacenamiento y si procede alguna indicación respecto a cómo proceder con el análisis, es muy recomendable que se lean detenidamente y se sigan las indicaciones facilitadas, ya que aseguran que las muestras se han conservado correctamente y puede que facilite la correcta comparación de resultados.

En caso de necesitar otra copia de dichas instrucciones adicionales puede solicitarla a través de cualquiera de los medios que TestQual pone a su disposición, podrá encontrar nuestros datos de contacto más abajo.

# 7. RANGO DE CONCENTRACIONES, SIGMA OBJETIVO Y ANALITOS PRESENTES EN LA MUESTRA

Para este ejercicio, cualquiera de los analitos objetos de estudio presente en el material estará en una concentración superior a 10 μg/Kg.

El rango de concentración de los analitos diana (Excepto parámetros suma) para este ejercicio de intercomparación podrá encontrarse entre 10 y 300 µg/Kg aproximadamente.

El <u>sigma objetivo</u> ( $\hat{\sigma}$ ) aplicable a este ensayo será del **25% del valor asignado**. Este valor fue elegido en base a la experiencia en ejercicios similares.

Cada laboratorio participante deberá informar el resultado del fosetil como indica la legislación europea número 2016/75 (...) que modifica el anexo III del Reglamento (CE) n° 396/2005 (...) residuos de fosetil (...):

- "Fosetil\_Al (Suma)" será evaluado como "Fosetil-Al (suma de fosetil, ácido fosfónico y sus sales, expresada como fosetil)".
- "Ácido fosfónico" como "Ácido fosfónico y sus sales".
- "Fosetil" como "Fosetil".

La hidrazida maleica (\*) se reportará de acuerdo a la actual legislación: Reglamento número 777/2013 (...)se modifican los anexos II, III y V del Reglamento (CE) n°396/2005 (...) hidrazida maleica (\*), (...)

• "Hidrazida maleica" como "Hidrazida maleica".

El Etefón (\*) se reportará de acuerdo a la actual legislación: reglamento número 399/2015 (...)se modifican los anexos II, III y V del Reglamento (CE) n ° 396/2005 (...) etefón , (...)

• "Etefón" como "Etefón".

8. EXPRESIÓN DE LOS RESULTADOS

Cada laboratorio participante deberá analizar la muestra recibida siguiendo sus procedimientos

habituales, y completar el formulario RESULTADOS que encontrará en su área privada de la

página web www.testqual.com con un único valor.

Los resultados deberán ser expresados en µg/Kg, siendo elección del participante el número de

cifras significativas aportadas para cada resultado.

Al introducir vía Web el resultado del análisis, se deberá explicar el procedimiento analítico

utilizado para su análisis.

El organizador deberá recibir los resultados y métodos en la fecha señalada en el calendario.

9. ESTADÍSTICA

La sistemática seguida por TestQual para evaluar estadísticamente los resultados informados por

los laboratorios participantes será la siguiente:

En primer lugar, se han de descartar aquellos valores considerados aberrantes utilizando las

indicaciones del Protocolo Harmonizado de la IUPAC, según el cual se consideran aberrantes los

resultados que se diferencian en más de un ± 50% de la mediana de todos los resultados

informados por los participantes.

Una vez recibidos todos los resultados, TestQual evalúa la unimodalidad de los resultados

mediante el test de Kernel, explicándose en el informe final el procedimiento a seguir en el caso

de que se aprecie más de una distribución.

El cálculo del valor asignado (X) se determina mediante la media robusta de los resultados

considerados como válidos para el cálculo estadístico (es decir, tras la eliminación de los valores

aberrantes), según la norma ISO 13528 en vigor.

Página 7 de 12

La <u>incertidumbre estándar  $(u_x)$ </u> se calcula mediante estadística robusta a partir de la siguiente fórmula:

$$u_x = s*/\sqrt{p}$$

siendo  $s^*$  la desviación estándar robusta de los resultados y p el número de resultados considerados como válidos.

Para que la incertidumbre del valor asignado pueda ser despreciada debe de cumplirse la condición:

$$u_x \le 0.3 \hat{\sigma}$$

En el caso de que no se cumpliese esta relación, se informará a los participantes del ensayo por medio del informe final que no se puede despreciar la incertidumbre del valor asignado.

La <u>desviación estándar para la evaluación del desempeño</u>, también llamada desviación estándar objetivo, (ô) se obtiene de la fórmula:

$$\hat{\sigma} = b_i \cdot X$$

siendo  $b_i = \%_{DSRA} / 100$ , donde  $\%_{DSRA}$  es la desviación estándar relativa asignada.

En este caso, la desviación estándar relativa asignada es del **25%**. Este valor ha sido fijado por TestQual en base a su experiencia en ejercicios similares.

La <u>evaluación del desempeño</u> de los laboratorios participantes se realiza de acuerdo con los procedimientos aceptados internacionalmente y que se citan en el apartado de referencias bibliográficas de este informe.

El criterio utilizado es el parámetro **z-score**, definido de la siguiente manera:

$$z = (x_i - X)/\hat{\sigma}$$

Donde  $x_i$  es el valor dado por cada laboratorio, X es el valor asignado y  $\hat{\sigma}$  es la desviación estándar objetivo del ejercicio, para cada uno de los analitos.

El valor de z-score podrá ser interpretado como se muestra:

$$|z| \le 2$$
 Satisfactorio  
2 <  $|z| \le 3$  Cuestionable  
 $|z| > 3$  Insatisfactorio

<u>Falsos negativos</u>: son analitos presentes en la muestra por encima del límite de cuantificación del ejercicio establecido previamente por TestQual, S.L. (10 μg/Kg), que no han sido informados como detectados por el laboratorio participante. A estos resultados se les calcula un valor de z-score derivado de asignarle a dicho laboratorio un resultado equivalente al límite de cuantificación del propio laboratorio para el analito en cuestión dividido entre 2.

<u>Falsos positivos</u>: son analitos informados por el laboratorio participante por encima del límite de cuantificación establecido por TestQual para este ejercicio (**10 μg/Kg**), que no han sido utilizados en la preparación de la muestra ni detectados por el laboratorio colaborador de TestQual, S.L. encargado de realizar los análisis previos. Serán informados en el Informe Final.

<u>Test de homogeneidad</u>: una vez preparadas las muestras objeto de ensayo, se escogerán 10 de ellas de forma aleatoria y se enviarán a analizar por duplicado y en condiciones de repetibilidad, a nuestro laboratorio colaborador. Una vez recibidos los resultados, se realizará un estudio estadístico de acuerdo con el Protocolo Harmonizado publicado por la IUPAC.

El criterio de aceptación para asegurar que las muestras son homogéneas para el ejercicio de intercomparación fue que  $S_{sam}^2 < c$ , dónde  $S_{sam}$  es la desviación estándar entre las muestras:

$$S_{sam}^2 = \frac{(\frac{V_s}{2} - S_{an})}{2}$$

Siendo Vs la varianza de las  $S_i$  y por otra parte  $S_{an}$  es la desviación estándar analítica experimental estimada:

$$V_s = \sum \frac{(S_i - \overline{S})^2}{(m-1)}$$
 
$$S_{an}^2 = \frac{\sum D_i}{2m}$$

 $S_i$  se obtiene de sumar ambos resultados de los duplicados para una misma muestra, mientras que  $D_i$  es el resultado de restarlos, m es el número de muestras empleadas para comprobar la homogeneidad (10 muestras) y  $\bar{S}$  es la media de todas las  $S_i$ :

$$\bar{S} = (\frac{1}{m}) \sum S_i$$

Por otro lado, el valor crítico para comprobar la homogeneidad c se calcula como:

$$c = F_1 \cdot \sigma_{all}^2 + F_2 \cdot S_{an}^2$$

siendo,  $F_1$  y  $F_2$  constantes de valor 1.88 y 1.01, respectivamente, para 10 muestras.  $S_{an}$  se obtiene igual que se ha obtenido previamente y  $\sigma_{all}^2$ :

$$\sigma_{\text{all}}^2 = (0.3 \ \hat{\sigma})^2$$

donde  $\hat{\sigma}$  es la desviación estándar para la evaluación de la aptitud:

$$\hat{\sigma}$$
 = 0,25  $\cdot \bar{X}$ 

donde,  $\overline{X}$  es la media de los 20 valores de la homogeneidad.

Si finalmente se cumple que  $S_{sam}2 < c$  entonces el lote de muestras preparadas se considerarán homogéneas entre ellas.

<u>Test de estabilidad</u>: una vez preparadas las muestras objeto de ensayo, se separan 3 de ellas al azar, que se enviarán a analizar por duplicado a nuestro laboratorio colaborador antes, durante, y después de la realización del ejercicio (una vez todos los laboratorios han enviado sus resultados). Según se reciben los resultados, se realiza un estudio estadístico basándose en las recomendaciones de la Guía SANTE/12682/2019 en cuanto a la estabilidad de los plaguicidas.

El criterio de aceptación para asegurar que las muestras han sido estables durante todo el tiempo que ha durado el ejercicio es el siguiente:

$$|(X_{t1} - X_{t2})/X_{t1}| \cdot 100 \le 10\%$$

$$|(X_{t1} - X_{t3})/X_{t1}| \cdot 100 \le 10\%$$

siendo  $|(X_{t1} - X_{tn})/X_{t1}|$  la diferencia entre las medias de las muestras analizadas antes, durante, y al final del ejercicio.

## 10. INFORME DE EVALUACIÓN

Una vez recibidos y evaluados estadísticamente todos los resultados de los laboratorios participantes, TestQual, S.L. emitirá un informe final que resuma y evalúe la participación de cada laboratorio.

Este informe final será recibido por los laboratorios vía e-mail en formato pdf, aunque también podrá ser descargado por cada participante en su área privada de la página web <a href="https://www.testqual.com">www.testqual.com</a> Si lo desea, el laboratorio participante podrá solicitar su recepción en formato papel en la dirección indicada en su solicitud.

En el caso de que algún participante desee apelar contra la evaluación del desempeño del programa de intercomparación, debe enviar por escrito su apelación a <u>ipnavarro@testqual.com</u>, explicando las razones de la misma.

#### 11. CONTACTO

TestQual pone a su disposición cualquier de los siguientes medios para contactar con nuestro equipo:

Web:	http://www.testqual.com/contacto/	
Email:	jpnavarro@testqual.com	
Teléfono oficina	868 94 94 86	
Teléfono móvil:	676 367 555	

### 12. REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS

Nuestros ejercicios están basados en las normas siguientes:

<u>UNE-EN ISO/IEC 17043</u>, que regula los requisitos que exigidos a un organizador para la correcta

preparación y desarrollo de los programas de intercomparación.

<u>ISO13528:2015</u>, normativa que describe los métodos estadísticos para aplicar en ensayos de

intercomparación.

THE INTERNATIONAL HARMONIZED PROTOCOL FOR THE PROFICIENCY TESTING OF ANALYTICAL

CHEMISTRY LABORATORIES, documento IUPAC que recoge la sistemática seguida en los ensayos

de homogeneidad.

GUÍA SANTE/12682/2019 1 enero 2020 documentos de control de calidad analítico y

procedimientos de validación de análisis de residuos de pesticidas en alimentos.

Reglamento (UE) 2016/75 de la Comisión, de 21 de enero de 2016, que modifica el anexo III del

Reglamento (CE) nº 396/2005 del Parlamento Europeo y del Consejo por lo que respecta a los

límites máximos de residuos de fosetil en determinados productos (Texto pertinente a efectos del

EEE)

OJ L 16, 23.1.2016, p. 8-20

Reglamento (UE) n° 777/2013 de la Comisión, de 12 de agosto de 2013, por el que se modifican

los anexos II, III y V del Reglamento (CE) n° 396/2005 del Parlamento Europeo y del Consejo, en lo

que respecta a los límites máximos de residuos de clodinafop, clomazona, diurón, etalfluralina,

ioxinil, iprovalicarbo, hidrazida maleica (\*), mepanipirima, metconazol, prosulfocarb y

tepraloxidim en determinados productos Texto pertinente a efectos del EEE

OJ L 221, 17.8.2013, p. 1-48

Reglamento (UE) 2015/399 de la Comisión, de 25 de febrero de 2015, por el que se modifican los

anexos II, III y V del Reglamento (CE) n ° 396/2005 del Parlamento Europeo y del Consejo en lo

relativo a los límites máximos de residuos de 1,4-dimetilnaftaleno, benfuracarb, carbofurano,

carbosulfán, espirotetramat, etefón (\*), fenamidona, fenhexamida, fenvalerato, furatiocarb,

imazapir, malatión, picoxistrobina, tepraloxidim y trifloxistrobina en determinados productos

Texto pertinente a efectos del EEE

DO L 71 de 14.3.2015, p. 1/55