食品中動物用藥殘留量檢驗方法—β-內醯胺類抗生素多重殘留分析 Method of Test for Veterinary Drug Residues in Foods -

Multiresidue Analysis of β-Lactam Antibiotics

- 1. 適用範圍:本檢驗方法適用於畜禽水產品之肌肉、內臟、蛋類及乳 汁中安默西林(amoxicillin)等19項β-內醯胺類抗生素(品 項見附表)之檢驗。
- 2. 檢驗方法:檢體經萃取及淨化後,以液相層析串聯質譜儀(liquid chromatograph/tandem mass spectrometer, LC-MS/MS) 分析之方法。

## 2.1. 裝置:

- 2.1.1. 液相層析串聯質譜儀:
  - 2.1.1.1. 離子源:電灑離子化(electrospray ionization, ESI)。
  - 2.1.1.2. 層析管: Poroshell 120SB-C18, 2.7 μm, 3.0 mm×15 cm, 或同級品。
- 2.1.2. 均質機(Homogenizer)。
- 2.1.3. 高速分散裝置 (High speed dispersing device): SPEX SamplePrep 2010 GenoGrinder®, 1000 rpm以上,或其他具振 盪功能之裝置。
- 2.1.4. 離心機(Centrifuge): 可達3500 ×g以上者。
- 2.1.5. 氮氣濃縮裝置(Nitrogen evaporator)。
- 2.1.6. 旋渦混合器(Vortex mixer)。
- 2.2. 試藥:甲酸及乙腈均採用液相層析級; primary and secondary amine (PSA)、octadecylsilane, end-capped (C18 EC)及無水硫酸鎂均採用分析級;去離子水(比電阻於25℃可達18 MΩ·cm以上);安默西林等對照用標準品共19項。
  - 2.3. 器具及材料:
    - 2.3.1. 容量瓶:10 mL。
    - 2.3.2. 離心管: 50 mL及15 mL, PP材質。
    - 2.3.3. 陶瓷均質石(Ceramic homogenizer): Bond Elut QuEChERS P/N 5982 9313,或同級品。
    - 2.3.4. 淨化用離心管<sup>(注)</sup>: 含PSA 150 mg、C18 EC 150 mg及無水硫酸鎂900 mg。

2.3.5. 濾膜:孔徑0.22 μm, PVDF材質。

註:可依需求自行評估使用市售各種淨化用套組。

- 2.4. 試劑之調製:
  - 2.4.1.50%乙腈溶液:

取乙腈與去離子水以50:50(v/v)比例混勻。

2.4.2.80%乙腈溶液:

取乙腈與去離子水以80:20(v/v)比例混勻。

- 2.5. 移動相溶液之配製:
  - 2.5.1. 移動相溶液A:

取甲酸0.05 mL,加入去離子水使成1000 mL,經濾膜過濾,取濾液供作移動相溶液A。

2.5.2. 移動相溶液B:

取甲酸0.05 mL,加入乙腈使成1000 mL,經濾膜過濾,取濾液供作移動相溶液B。

2.6. 標準溶液之配製:

取β-內醯胺類抗生素對照用標準品各約10 mg,精確稱定,分別以50%乙腈溶液溶解並定容至10 mL,作為標準原液,冷凍避光貯存。臨用時分別取適量各標準原液混合,以去離子水稀釋至0.1~1 μg/mL,供作標準溶液。

2.7. 檢液之調製:

將肌肉及內臟檢體切細均質後,取約5g,精確稱定;蛋類檢體去除外殼後,將蛋白與蛋黃混勻,取約5g,精確稱定;乳汁檢體混勻後,精確量取5 mL,置於50 mL離心管中,加入陶瓷均質石1顆及80%乙腈溶液10 mL後,以高速分散裝置於1000 rpm振盪5分鐘,再以3000×g離心5分鐘後,取上清液6 mL置於淨化用離心管,隨即激烈振盪數次,防止鹽類結塊,以高速分散裝置於1000 rpm振盪2分鐘,再以3500×g離心5分鐘。取上清液1 mL,於40℃水浴中以氮氣吹乾,殘留物以去離子水溶解並定容至1 mL,混合均勻,經濾膜過濾後,供作檢液。

2.8. 檢量線之製作:

取空白檢體,分別加入標準溶液100 μL,依2.7.節調製檢量線溶液,並依下列條件進行液相層析串聯質譜分析。就各β-內醯胺類抗生素之波峰面積,與對應之各β-內醯胺類抗生素添加濃度,分別製作0.001~0.01 μg/mL檢量線。

液相層析串聯質譜分析測定條件(註):

層析管: Poroshell 120SB-C18, 2.7 μm, 3.0 mm × 15 cm。

移動相溶液:A液與B液以下列條件進行梯度分析

時間(min)	A (%)	B (%)	
$0.0 \rightarrow 2.0$	$95 \rightarrow 95$	$5 \rightarrow 5$	
$2.0 \rightarrow 7.0$	$95 \rightarrow 50$	$5 \rightarrow 50$	
$7.0 \rightarrow 8.0$	$50 \rightarrow 20$	$50 \rightarrow 80$	
$8.0 \rightarrow 8.5$	$20 \rightarrow 0$	$80 \rightarrow 100$	
$8.5 \rightarrow 12.0$	$0 \rightarrow 0$	$100 \rightarrow 100$	
$12.0 \rightarrow 18.0$	$0 \rightarrow 95$	$100 \rightarrow 5$	
$18.0 \rightarrow 20.0$	$95 \rightarrow 95$	$5 \rightarrow 5$	

移動相流速: 0.4 mL/min。

注入量:10 μL。

介面電壓(Interface voltage):

電灑離子化正離子(ESI+)採用4kV,

電灑離子化負離子(ESI-)採用3kV。

介面溫度(Interface temperature): 270℃。

霧化氣體流速(Nebulizing gas flow): 3.0 L/min。

加熱氣體流速(Heating gas flow): 15.0 L/min。

脫溶劑管溫度(Desolvent line temperature): 200℃。

加熱塊溫度(Heat block temperature): 350℃。

乾燥氣體流速(Drying gas flow): 5.0 L/min。

偵測模式:多重反應偵測(multiple reaction monitoring, MRM)。 偵測離子對Q1/Q3聚焦電壓(Q1/Q3 Pre Bias)及碰 撞電壓(collision voltage)如附表。

註:上述測定條件分析不適時,可依所使用之儀器,設定適合 之測定條件。

## 2.9. 鑑別試驗及含量測定:

精確量取檢液及檢量線溶液各10 μL,分別注入液相層析串聯質 譜儀中,依2.8.節條件進行分析。就檢液與檢量線溶液所得波峰 之滯留時間及多重反應偵測相對離子強度<sup>(註)</sup>鑑別之,並依下列 計算式求出檢體中各β-內醯胺類抗生素之含量(ppm):

檢體中各β-內醯胺類抗生素含量(ppm) =  $\frac{C \times V}{M}$ 

C:由檢量線求得檢液中各β-內醯胺類抗生素之濃度(μg/mL)

V: 萃取檢體之80%乙腈溶液之體積(10 mL)

M:取樣分析檢體之重量(g)或體積(mL)

註:相對離子強度由定性離子對與定量離子對之波峰面積相除 而得(≤100%),容許範圍如下:

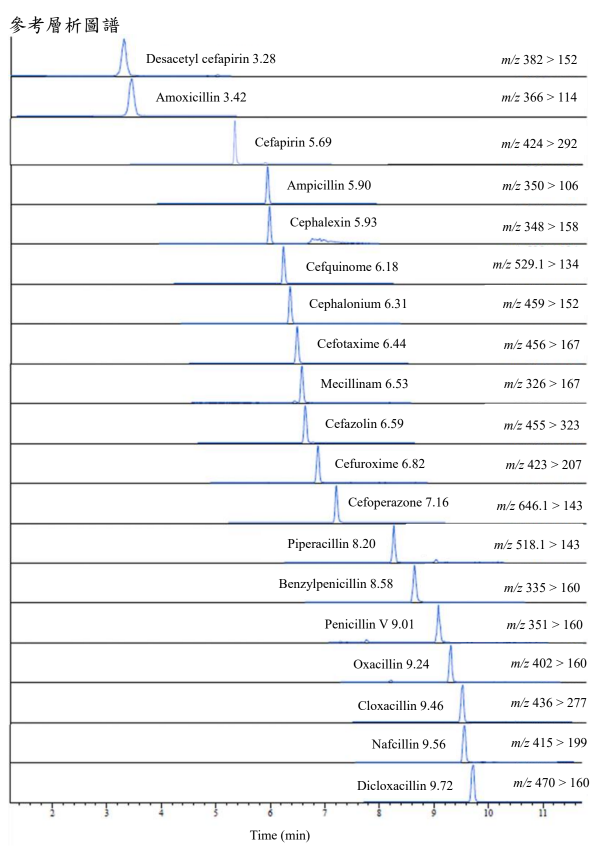
相對離子強度(%)	容許範圍(%)
>50	$\pm 20$
$> 20 \sim 50$	$\pm 25$
>10~20	$\pm 30$
≤ 10	±50

附註:1. 本檢驗方法之定量極限,安默西林等19項β-內醯胺類抗生素 均為0.002 ppm。

- 2. 檢體中有影響檢驗結果之物質時,應自行探討。
- 3. Cefapirin含量以cefapirin及其代謝物desacetyl cefapirin總量計。Cefapirin於腎臟基質中會快速代謝為desacetyl cefapirin。

## 參考文獻

- 1. Li, W., Shen, H., Hong, Y., Zhang, Y., Yuan, F. and Zhang, F. 2016. Simultaneous determination of 22 cephalosporins drug residues in pork muscle using liquid chromatography-tandem mass spectrometry. J. Chromatogr. B 1022: 298-307.
- Heller, D. N., Kaplan, D. A., Rummel, N. G. and von Bredow, J. 2000. Identification of cephapirin metabolites and degradants in bovine milk by electrospray ionization-ion trap tandem mass spectrometry. J. Agric. Food Chem. 48: 6030-6035.
- 3. 蘇瑋婷、黃保寧、廖家鼎、曾素香、高雅敏、周秀冠、陳惠芳。 2014。應用QuEChERS前處理技術於食品中β-內醯胺類抗生素之 同步分析方法開發。衛生福利部食品藥物管理署103年度自行研 究計畫。



圖、以 LC-MS/MS 分析 19 項安默西林等 β-內醯胺類抗生素標準品之 MRM 圖譜

附表、安默西林等 19 項 β-內醯胺類抗生素之多重反應偵測模式參數

	分析物			離子對		
			離子化	01/03		
序號	英文名	中文名	模式	前驅離子(m/z)>	聚焦	碰撞
	<b>兴义</b> 石	十义石	保八	產物離子(m/z)	電壓	電壓
				· , ,	(V)	(V)
				366 > 114*	17/20	21
1 Amoxicillin	安默西林	ESI <sup>+</sup>	366 > 208	13/17	13	
				366 > 349	10/14	13
2	Ampicillin	安比西林	ESI <sup>+</sup>	$350 > 106^*$	24/19	21
				350 > 114	17/21	29
				350 > 192	20/22	16
3	Benzylpenicillin	苄青黴素	ESI <sup>+</sup>	$335 > 160^*$	16/28	11
				335 > 176	16/18	16
4	Cephalexin	雪華力新	ESI <sup>+</sup>	$348 > 158^*$	24/28	10
	1			348 > 174	24/28	10
5	Cephalonium	_	$ESI^+$	$459 > 152^*$	13/12	10
	1			459 > 337	17/21	15
6	Cefoperazone	_	ESI <sup>+</sup>	$646.1 > 143^*$	24/14	32
	1			646.1 > 530	22/36	13
7	Cefazolin	_	$ESI^+$	455 > 323*	21/22	12
				455 > 156	30/28	18
8	Cefotaxime	_	$ESI^{+}$	456 > 167*	16/15	10
				456 > 396 529.1 > 134*	22/30 26/13	15 18
9	Cefquinome	_	ESI <sup>+</sup>	529.1 > 134 529.1 > 125	24/23	55
10 Cefuroxime		_	ESI-	$\frac{329.1 \times 123}{423 \times 207^*}$	12/12	15
	Cefurovime			423 > 207 423 > 284	11/18	27
	Celuloxiiile			423 > 318	30/13	9
11	Cefapirin (Cephapirin)	西華比林	ESI <sup>+</sup>	$424 > 292^*$	20/20	14
				424 > 152	10/15	16
				436 > 277*	16/26	16
12	Cloxacillin		ESI <sup>+</sup>	436 > 160	16/29	14
1.0	Desacetyl cefapirin (Desacetyl cephapirin)	_	ESI <sup>+</sup>	382 > 152*	18/15	24
13				382 > 226	18/15	18
1.4	• • •	NA E - 11	ESI <sup>+</sup>	470 > 160*	13/21	16
14	Dicloxacillin	雙氯西林		470 > 311	17/28	16
15	Mecillinam	_	ESI <sup>+</sup>	326 > 167*	12/17	23
				326 > 139	12/14	31
1.6	Nafcillin	_	ESI <sup>+</sup>	415 > 199*	15/19	15
16				415 > 171	15/17	33
17	Oxacillin	_	ESI <sup>+</sup>	402 > 160*	14/11	14
				402 > 243	11/24	15
18	Penicillin V	_	ESI <sup>+</sup>	351 > 160*	25/11	13
				351 > 114	26/11	29
19	Piperacillin	_	ESI <sup>+</sup>	518.1 > 143*	26/26	22
				518.1 > 160	24/30	22

<sup>\*</sup>定量離子對,定性離子對可視基質情況選擇適合之至少一對離子對