

食品中防腐劑之檢驗方法修正草案總說明

為加強食品添加物規格檢驗之管理，並依據食品衛生管理法第三十八條規定：「各級主管機關執行食品、食品添加物、食品容器或包裝及食品用洗潔劑之檢驗，其檢驗方法，由中央主管機關定之」，爰擬具「食品中防腐劑之檢驗方法」草案，修正附註二水蒸氣蒸餾法之適用分析品項。

食品中防腐劑之檢驗方法修正草案對照表

修正規定	現行規定	說明
1. 適用範圍：本檢驗方法適用於食品中酸類防腐劑[苯甲酸(benzoic acid)、己二烯酸(sorbic acid)、去水醋酸(dehydroacetic acid)、對羥苯甲酸(<i>p</i>-hydroxybenzoic acid)、水楊酸(salicylic acid)]及酯類防腐劑[對羥苯甲酸甲酯(methyl <i>p</i>-hydroxybenzoate)、對羥苯甲酸乙酯(ethyl <i>p</i>-hydroxybenzoate)、對羥苯甲酸異丙酯(isopropyl <i>p</i>-hydroxybenzoate)、對羥苯甲酸丙酯(propyl <i>p</i>-hydroxybenzoate)、對羥苯甲酸第二丁酯(secbutyl <i>p</i>-hydroxybenzoate)、對羥苯甲酸異丁酯(isobutyl <i>p</i>-hydroxybenzoate)及對羥苯甲酸丁酯(butyl <i>p</i>-hydroxybenzoate)]之檢驗。 2. 檢驗方法：檢體經直接稀釋或振盪萃取或水蒸氣蒸餾後，以高效液相層析儀(high performance liquid chromatograph, HPLC)分析之方法。 2.1. 裝置： 2.1.1. 高效液相層析儀： 2.1.1.1. 檢出器：光二極體陣列檢出器(photodiode array detector)。 2.1.1.2. 層析管：ACE C18-AR，5 μm，內徑 4.6 mm × 25 cm，或同級品。 2.1.2. 離心機(Centrifuge)：轉速可達 3500 rpm 者。 2.1.3. 超音波振盪器(Ultrasonicator)。 2.1.4. 蒸餾裝置(Distillation apparatus)。 2.2. 試藥：氫氧化鈉、檸檬酸(C₆H₈O₇ · H₂O)、檸檬酸三鈉	1. 適用範圍：本檢驗方法適用於食品中酸類防腐劑[苯甲酸(benzoic acid)、己二烯酸(sorbic acid)、去水醋酸(dehydroacetic acid)、對羥苯甲酸(<i>p</i>-hydroxybenzoic acid)、水楊酸(salicylic acid)]及酯類防腐劑[對羥苯甲酸甲酯(methyl <i>p</i>-hydroxybenzoate)、對羥苯甲酸乙酯(ethyl <i>p</i>-hydroxybenzoate)、對羥苯甲酸異丙酯(isopropyl <i>p</i>-hydroxybenzoate)、對羥苯甲酸丙酯(propyl <i>p</i>-hydroxybenzoate)、對羥苯甲酸第二丁酯(secbutyl <i>p</i>-hydroxybenzoate)、對羥苯甲酸異丁酯(isobutyl <i>p</i>-hydroxybenzoate)及對羥苯甲酸丁酯(butyl <i>p</i>-hydroxybenzoate)]之檢驗。 2. 檢驗方法：檢體經直接稀釋或振盪萃取或水蒸氣蒸餾後，以高效液相層析儀(high performance liquid chromatograph, HPLC)分析之方法。 2.1. 裝置： 2.1.1. 高效液相層析儀： 2.1.1.1. 檢出器：光二極體陣列檢出器(photodiode array detector)。 2.1.1.2. 層析管：ACE C18-AR，5 μm，內徑 4.6 mm × 25 cm，或同級品。 2.1.2. 離心機(Centrifuge)：轉速可達 3500 rpm 者。 2.1.3. 超音波振盪器(Ultrasonicator)。 2.1.4. 蒸餾裝置(Distillation apparatus)。 2.2. 試藥：氫氧化鈉、檸檬酸(C₆H₈O₇ · H₂O)、檸檬酸三鈉	修正附註二水蒸氣蒸餾法之適用分析品項

($\text{Na}_3\text{C}_6\text{H}_5\text{O}_7 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$) 及酒石酸均採用試藥特級；氯化鈉採試藥級；甲醇及乙腈均採用液相層析級；去離子水(比電阻於 25°C 可達 $18\text{ M}\Omega \cdot \text{cm}$ 以上)；苯甲酸、己二烯酸、去水醋酸、對羥苯甲酸、水楊酸、對羥苯甲酸甲酯、對羥苯甲酸乙酯、對羥苯甲酸異丙酯、對羥苯甲酸丙酯、對羥苯甲酸第二丁酯、對羥苯甲酸異丁酯及對羥苯甲酸丁酯對照用標準品。 2.3. 器具及材料： 2.3.1. 蒸餾瓶：500 mL。 2.3.2. 離心管：50 mL，PP 材質。 2.3.3. 容量瓶：50 mL、100 mL、200 mL、500 mL 及 1000 mL。 2.3.4. 濾膜：孔徑 $0.45\text{ }\mu\text{m}$，Nylon 材質。 2.4. 試劑之調製： 2.4.1. 50% 甲醇溶液： 取甲醇及去離子水，以 1:1 (v/v) 之比例混勻。 2.4.2. 0.1N 氫氧化鈉溶液： 稱取氫氧化鈉 0.4 g，以去離子水溶解使成 100 mL。 2.4.3. 5 mM 檸檬酸緩衝溶液： 稱取檸檬酸 7.0 g 及檸檬酸三鈉 6.0 g，以去離子水溶解使成 1000 mL。臨用時再以去離子水稀釋 10 倍，以濾膜過濾。 2.4.4. 15% 酒石酸溶液： 稱取酒石酸 15 g，以去離子水溶解使成 100 mL。 2.5. 移動相溶液之調製： 2.5.1. 移動相溶液 A: 5 mM 檸檬酸緩衝溶液。 2.5.2. 移動相溶液 B： 取甲醇與乙腈以 1:2 (v/v) 之比例混勻後，以濾膜過濾，取濾液供作移動相溶液 B。 2.5.3. 移動相溶液 C： 取甲醇、乙腈及 5 mM 檸檬酸緩衝溶液以 1:2:7 (v/v/v) 之比例	($\text{Na}_3\text{C}_6\text{H}_5\text{O}_7 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$) 及酒石酸均採用試藥特級；氯化鈉採試藥級；甲醇及乙腈均採用液相層析級；去離子水(比電阻於 25°C 可達 $18\text{ M}\Omega \cdot \text{cm}$ 以上)；苯甲酸、己二烯酸、去水醋酸、對羥苯甲酸、水楊酸、對羥苯甲酸甲酯、對羥苯甲酸乙酯、對羥苯甲酸異丙酯、對羥苯甲酸丙酯、對羥苯甲酸第二丁酯、對羥苯甲酸異丁酯及對羥苯甲酸丁酯對照用標準品。 2.3. 器具及材料： 2.3.1. 蒸餾瓶：500 mL。 2.3.2. 離心管：50 mL，PP 材質。 2.3.3. 容量瓶：50 mL、100 mL、200 mL、500 mL 及 1000 mL。 2.3.4. 濾膜：孔徑 $0.45\text{ }\mu\text{m}$，Nylon 材質。 2.4. 試劑之調製： 2.4.1. 50% 甲醇溶液： 取甲醇及去離子水，以 1:1 (v/v) 之比例混勻。 2.4.2. 0.1N 氫氧化鈉溶液： 稱取氫氧化鈉 0.4 g，以去離子水溶解使成 100 mL。 2.4.3. 5 mM 檸檬酸緩衝溶液： 稱取檸檬酸 7.0 g 及檸檬酸三鈉 6.0 g，以去離子水溶解使成 1000 mL。臨用時再以去離子水稀釋 10 倍，以濾膜過濾。 2.4.4. 15% 酒石酸溶液： 稱取酒石酸 15 g，以去離子水溶解使成 100 mL。 2.5. 移動相溶液之調製： 2.5.1. 移動相溶液 A: 5 mM 檸檬酸緩衝溶液。 2.5.2. 移動相溶液 B： 取甲醇與乙腈以 1:2 (v/v) 之比例混勻後，以濾膜過濾，取濾液供作移動相溶液 B。 2.5.3. 移動相溶液 C： 取甲醇、乙腈及 5 mM 檸檬酸緩衝溶液以 1:2:7 (v/v/v) 之比例	
---	---	--

混勻後，以濾膜過濾，取濾液供作移動相溶液 C。 2.5.4. 移動相溶液 D： 取甲醇及 5 mM 檸檬酸緩衝溶液以 6：4 (v/v) 之比例混勻後，以濾膜過濾，取濾液供作移動相溶液 D。 2.6. 標準溶液之配製： 取苯甲酸、己二烯酸、去水醋酸、對羥苯甲酸及水楊酸對照用標準品各約 50 mg，精確稱定，分別置於 100 mL 容量瓶中，以 0.1N 氫氧化鈉溶液 5 mL 溶解後，加去離子水定容，作為酸類防腐劑標準原液；取對羥苯甲酸甲酯、對羥苯甲酸乙酯、對羥苯甲酸異丙酯、對羥苯甲酸丙酯、對羥苯甲酸第二丁酯、對羥苯甲酸異丁酯及對羥苯甲酸丁酯對照用標準品各約 50 mg，精確稱定，分別置於 100 mL 容量瓶中，以 50% 甲醇溶液溶解並定容，作為酯類防腐劑標準原液。臨用時各取適量標準原液混合，以 50% 甲醇溶液稀釋至 0.25 ~ 100 µg/mL，供作標準溶液。 2.7. 檢液之調製： 2.7.1. 稀釋法(適用液體檢體)： 含二氧化碳之檢體應先去除二氧化碳，取檢體約 5 g，精確稱定，以 50% 甲醇溶液定容至 100 mL，混勻後，靜置 10 分鐘，經濾膜過濾，取濾液供作檢液。 2.7.2. 萃取法： 將檢體均質混勻後，取約 5 g，精確稱定，加入 50% 甲醇溶液 50 mL，經超音波振盪 30 分鐘後，以 50% 甲醇溶液定容至 100 mL，取試量萃取液，於 3500 rpm 離心 10 分鐘，取上清液經濾膜過濾後，取濾液供作檢液。 2.7.3. 水蒸氣蒸餾法： 將檢體均質混勻後，取約 25 g，精確稱定，置於蒸餾瓶中，加入	混勻後，以濾膜過濾，取濾液供作移動相溶液 C。 2.5.4. 移動相溶液 D： 取甲醇及 5 mM 檸檬酸緩衝溶液以 6：4 (v/v) 之比例混勻後，以濾膜過濾，取濾液供作移動相溶液 D。 2.6. 標準溶液之配製： 取苯甲酸、己二烯酸、去水醋酸、對羥苯甲酸及水楊酸對照用標準品各約 50 mg，精確稱定，分別置於 100 mL 容量瓶中，以 0.1N 氫氧化鈉溶液 5 mL 溶解後，加去離子水定容，作為酸類防腐劑標準原液；取對羥苯甲酸甲酯、對羥苯甲酸乙酯、對羥苯甲酸異丙酯、對羥苯甲酸丙酯、對羥苯甲酸第二丁酯、對羥苯甲酸異丁酯及對羥苯甲酸丁酯對照用標準品各約 50 mg，精確稱定，分別置於 100 mL 容量瓶中，以 50% 甲醇溶液溶解並定容，作為酯類防腐劑標準原液。臨用時各取適量標準原液混合，以 50% 甲醇溶液稀釋至 0.25 ~ 100 µg/mL，供作標準溶液。 2.7. 檢液之調製： 2.7.1. 稀釋法(適用液體檢體)： 含二氧化碳之檢體應先去除二氧化碳，取檢體約 5 g，精確稱定，以 50% 甲醇溶液定容至 100 mL，混勻後，靜置 10 分鐘，經濾膜過濾，取濾液供作檢液。 2.7.2. 萃取法： 將檢體均質混勻後，取約 5 g，精確稱定，加入 50% 甲醇溶液 50 mL，經超音波振盪 30 分鐘後，以 50% 甲醇溶液定容至 100 mL，取試量萃取液，於 3500 rpm 離心 10 分鐘，取上清液經濾膜過濾後，取濾液供作檢液。 2.7.3. 水蒸氣蒸餾法： 將檢體均質混勻後，取約 25 g，精確稱定，置於蒸餾瓶中，加入	
---	---	--

15%酒石酸溶液 15 mL、氯化鈉 60 g 及去離子水 150 mL，以水蒸氣蒸餾之，以每分鐘約 10 mL 之速度收集餾出液約 490 mL，以去離子水定容至 500 mL，經濾膜過濾後，取濾液供作檢液。	15%酒石酸溶液 15 mL、氯化鈉 60 g 及去離子水 150 mL，以水蒸氣蒸餾之，以每分鐘約 10 mL 之速度收集餾出液約 490 mL，以去離子水定容至 500 mL，經濾膜過濾後，取濾液供作檢液。																																																						
2.8. 鑑別試驗及含量測定： 精確量取檢液及標準溶液各 10 μL，分別注入高效液相層析儀中，依下列條件進行液相層析，就檢液與標準溶液所得波峰之滯留時間及吸收圖譜比較鑑別之，並依下列計算式求出檢體中各防腐劑之含量(g/kg)：	2.8. 鑑別試驗及含量測定： 精確量取檢液及標準溶液各 10 μL，分別注入高效液相層析儀中，依下列條件進行液相層析，就檢液與標準溶液所得波峰之滯留時間及吸收圖譜比較鑑別之，並依下列計算式求出檢體中各防腐劑之含量(g/kg)：																																																						
檢體中各防腐劑之含量(g/kg) = $\frac{C \times V \times F}{M \times 1000}$	檢體中各防腐劑之含量(g/kg) = $\frac{C \times V \times F}{M \times 1000}$																																																						
C：由標準曲線求得檢液中各防腐劑之濃度(μg/mL)	C：由標準曲線求得檢液中各防腐劑之濃度(μg/mL)																																																						
V：檢體最後定容之體積(mL)	V：檢體最後定容之體積(mL)																																																						
M：取樣分析檢體之重量(g)	M：取樣分析檢體之重量(g)																																																						
F：換算值 ^(註)	F：換算值 ^(註)																																																						
註：檢體檢出酯類防腐劑時，以對羥苯甲酸含量計，其換算值如下表：	註：檢體檢出酯類防腐劑時，以對羥苯甲酸含量計，其換算值如下表：																																																						
<table><tr><th>酯類防腐劑</th><th>分子 量</th><th>對羥苯 甲酸之 換算值</th></tr><tr><td>對羥苯甲酸甲酯</td><td>152.15</td><td>0.9077</td></tr><tr><td>對羥苯甲酸乙酯</td><td>166.17</td><td>0.8311</td></tr><tr><td>對羥苯甲酸異丙酯</td><td>180.20</td><td>0.7664</td></tr><tr><td>對羥苯甲酸丙酯</td><td>180.20</td><td>0.7664</td></tr><tr><td>對羥苯甲酸第二丁酯</td><td>194.23</td><td>0.7111</td></tr><tr><td>對羥苯甲酸異丁酯</td><td>194.23</td><td>0.7111</td></tr><tr><td>對羥苯甲酸丁酯</td><td>194.23</td><td>0.7111</td></tr><tr><td>對羥苯甲酸</td><td>138.12</td><td>1</td></tr></table>	酯類防腐劑	分子 量	對羥苯 甲酸之 換算值	對羥苯甲酸甲酯	152.15	0.9077	對羥苯甲酸乙酯	166.17	0.8311	對羥苯甲酸異丙酯	180.20	0.7664	對羥苯甲酸丙酯	180.20	0.7664	對羥苯甲酸第二丁酯	194.23	0.7111	對羥苯甲酸異丁酯	194.23	0.7111	對羥苯甲酸丁酯	194.23	0.7111	對羥苯甲酸	138.12	1	<table><tr><th>酯類防腐劑</th><th>分子 量</th><th>對羥苯 甲酸之 換算值</th></tr><tr><td>對羥苯甲酸甲酯</td><td>152.15</td><td>0.9077</td></tr><tr><td>對羥苯甲酸乙酯</td><td>166.17</td><td>0.8311</td></tr><tr><td>對羥苯甲酸異丙酯</td><td>180.20</td><td>0.7664</td></tr><tr><td>對羥苯甲酸丙酯</td><td>180.20</td><td>0.7664</td></tr><tr><td>對羥苯甲酸第二丁酯</td><td>194.23</td><td>0.7111</td></tr><tr><td>對羥苯甲酸異丁酯</td><td>194.23</td><td>0.7111</td></tr><tr><td>對羥苯甲酸丁酯</td><td>194.23</td><td>0.7111</td></tr><tr><td>對羥苯甲酸</td><td>138.12</td><td>1</td></tr></table>	酯類防腐劑	分子 量	對羥苯 甲酸之 換算值	對羥苯甲酸甲酯	152.15	0.9077	對羥苯甲酸乙酯	166.17	0.8311	對羥苯甲酸異丙酯	180.20	0.7664	對羥苯甲酸丙酯	180.20	0.7664	對羥苯甲酸第二丁酯	194.23	0.7111	對羥苯甲酸異丁酯	194.23	0.7111	對羥苯甲酸丁酯	194.23	0.7111	對羥苯甲酸	138.12	1
酯類防腐劑	分子 量	對羥苯 甲酸之 換算值																																																					
對羥苯甲酸甲酯	152.15	0.9077																																																					
對羥苯甲酸乙酯	166.17	0.8311																																																					
對羥苯甲酸異丙酯	180.20	0.7664																																																					
對羥苯甲酸丙酯	180.20	0.7664																																																					
對羥苯甲酸第二丁酯	194.23	0.7111																																																					
對羥苯甲酸異丁酯	194.23	0.7111																																																					
對羥苯甲酸丁酯	194.23	0.7111																																																					
對羥苯甲酸	138.12	1																																																					
酯類防腐劑	分子 量	對羥苯 甲酸之 換算值																																																					
對羥苯甲酸甲酯	152.15	0.9077																																																					
對羥苯甲酸乙酯	166.17	0.8311																																																					
對羥苯甲酸異丙酯	180.20	0.7664																																																					
對羥苯甲酸丙酯	180.20	0.7664																																																					
對羥苯甲酸第二丁酯	194.23	0.7111																																																					
對羥苯甲酸異丁酯	194.23	0.7111																																																					
對羥苯甲酸丁酯	194.23	0.7111																																																					
對羥苯甲酸	138.12	1																																																					
高效液相層析測定條件： 層析管：ACE C18-AR，5 μm，內徑 4.6 mm × 25 cm。 移動相流速：1 mL/min。 層析測定條件 1： 光二極體陣列檢出器：波長 230	高效液相層析測定條件： 層析管：ACE C18-AR，5 μm，內徑 4.6 mm × 25 cm。 移動相流速：1 mL/min。 層析測定條件 1： 光二極體陣列檢出器：波長 230																																																						

nm (水楊酸、苯甲酸及去水醋酸)、256 nm (對羥苯甲酸及其酯類)及 260 nm (己二烯酸)。 移動相溶液：A液與B液以下列條件進行梯度分析 <table> <tr> <th>時間(min)</th><th>A (%)</th><th>B (%)</th></tr> <tr> <td>0 → 5</td><td>78 → 73</td><td>22 → 27</td></tr> <tr> <td>5 → 20</td><td>73 → 63</td><td>27 → 37</td></tr> <tr> <td>20 → 50</td><td>63 → 33</td><td>37 → 67</td></tr> <tr> <td>50 → 65</td><td>33 → 78</td><td>67 → 22</td></tr> </table> 層析測定條件 2： 光二極體陣列檢出器：波長 230 nm (水楊酸、苯甲酸及去水醋酸)、256 nm (對羥苯甲酸)及 260 nm (己二烯酸)。 移動相溶液：C 液。 層析測定條件 3： 光二極體陣列檢出器：波長 256 nm (對羥苯甲酸酯類)。 移動相溶液：D 液。 附註： 1. 本檢驗方法酸類防腐劑之定量極限均為 0.02 g/kg；酯類防腐劑之定量極限均為 0.005 g/kg。 2. 採稀釋法或萃取法均不可行時，可採水蒸氣蒸餾法，惟該法僅適用於<u>苯甲酸、己二烯酸及去水醋酸</u>之分析。 3. 食品中有影響檢驗結果之物質時，應自行探討。 4. 以液相層析串聯質譜儀 (LC/MS/MS) 進行確認時，其 LC/MS/MS 之多重反應偵測 (multiple reaction monitoring, MRM) 模式參考參數如附表。	時間(min)	A (%)	B (%)	0 → 5	78 → 73	22 → 27	5 → 20	73 → 63	27 → 37	20 → 50	63 → 33	37 → 67	50 → 65	33 → 78	67 → 22	nm (水楊酸、苯甲酸及去水醋酸)、256 nm (對羥苯甲酸及其酯類)及 260 nm (己二烯酸)。 移動相溶液：A 液與 B 液以下列條件進行梯度分析 <table> <tr> <th>時間(min)</th><th>A (%)</th><th>B (%)</th></tr> <tr> <td>0 → 5</td><td>78 → 73</td><td>22 → 27</td></tr> <tr> <td>5 → 20</td><td>73 → 63</td><td>27 → 37</td></tr> <tr> <td>20 → 50</td><td>63 → 33</td><td>37 → 67</td></tr> <tr> <td>50 → 65</td><td>33 → 78</td><td>67 → 22</td></tr> </table> 層析測定條件 2： 光二極體陣列檢出器：波長 230 nm (水楊酸、苯甲酸及去水醋酸)、256 nm (對羥苯甲酸)及 260 nm (己二烯酸)。 移動相溶液：C 液。 層析測定條件 3： 光二極體陣列檢出器：波長 256 nm (對羥苯甲酸酯類)。 移動相溶液：D 液。 附註： 1. 本檢驗方法酸類防腐劑之定量極限均為 0.02 g/kg；酯類防腐劑之定量極限均為 0.005 g/kg。 2. 採稀釋法或萃取法均不可行時，可採水蒸氣蒸餾法，惟該法僅適用於<u>酸類防腐劑</u>之分析。 3. 食品中有影響檢驗結果之物質時，應自行探討。 4. 以液相層析串聯質譜儀 (LC/MS/MS) 進行確認時，其 LC/MS/MS 之多重反應偵測 (multiple reaction monitoring, MRM) 模式參考參數如附表。	時間(min)	A (%)	B (%)	0 → 5	78 → 73	22 → 27	5 → 20	73 → 63	27 → 37	20 → 50	63 → 33	37 → 67	50 → 65	33 → 78	67 → 22	
時間(min)	A (%)	B (%)																														
0 → 5	78 → 73	22 → 27																														
5 → 20	73 → 63	27 → 37																														
20 → 50	63 → 33	37 → 67																														
50 → 65	33 → 78	67 → 22																														
時間(min)	A (%)	B (%)																														
0 → 5	78 → 73	22 → 27																														
5 → 20	73 → 63	27 → 37																														
20 → 50	63 → 33	37 → 67																														
50 → 65	33 → 78	67 → 22																														

附表、苯甲酸等 12 項防腐劑之液相層析串聯質譜儀多重反應偵測模式參數

分析物	電灑離子化模式	定量離子對			定性離子對		
		前驅離子(m/z) > 產物離子(m/z)	去簇電壓 (V)	碰撞能量 (eV)	前驅離子(m/z) > 產物離子(m/z)	去簇電壓 (V)	碰撞能量 (eV)
苯甲酸	ESI ⁻	121 > 77	-40	-15	—	—	—
己二烯酸	ESI ⁺	113 > 95	21	15	113 > 67	21	21
去水醋酸	ESI ⁺	169 > 85	42	27	169 > 127	42	18
對羥苯甲酸	ESI ⁻	137 > 93	-27	-16	137 > 65	-27	-40
水楊酸	ESI ⁻	137 > 93	-27	-26	137 > 65	-27	-41
對羥苯甲酸甲酯	ESI ⁻	151 > 92	-37	-29	151 > 136	-37	-20
對羥苯甲酸乙酯	ESI ⁻	165 > 92	-30	-31	165 > 137	-30	-18
對羥苯甲酸異丙酯	ESI ⁻	179 > 92	-38	-32	179 > 137	-38	-19
對羥苯甲酸丙酯	ESI ⁻	179 > 92	-38	-32	179 > 137	-38	-20
對羥苯甲酸第二丁酯	ESI ⁻	193 > 92	-39	-32	193 > 136	-39	-22
對羥苯甲酸異丁酯	ESI ⁻	193 > 92	-39	-32	193 > 136	-39	-21
羥羥苯甲酸丁酯	ESI ⁻	193 > 92	-39	-32	193 > 136	-39	-21

註：上述參數不適時，依所使用之儀器，設定適合之參數。