- 食品中動物用藥殘留量檢驗方法—離子型抗球蟲藥之檢驗(草案) Method of Test for Veterinary Drug Residues in Foods— Test of Ionophore Coccidiostats
- 1. 適用範圍:本檢驗方法適用於畜禽產品中拉薩羅(lasalocid)、馬杜 拉黴素 (maduramicin)、孟寧素 (monensin)、那寧素 (narasin)及沙利黴素(salinomycin)5品項抗球蟲藥之檢 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:電灑離子化正離子(positive ion electrospray ionization, ESI⁺)。
 - 2.1.1.2. 層析管: ACQUITY UPLC BEH C8, 1.7 μm, 內徑 2.1 mm × 10 cm, 或同級品。
 - 2.1.2. 離心機(Centrifuge)。
 - 2.1.3. 超音波振盪器(Ultrasonicator)。
 - 2.1.4. 均質機(Homogenizer)。
 - 2.1.5. 氮氟蒸發裝置(Nitrogen evaporator)。
 - 2.1.6. 固相真空萃取裝置(Solid phase extraction vacuum manifolds)。
 - 2.1.7. 旋渦混合器(Vortex mixer)。
 - 2.2. 試藥:甲酸、甲醇及乙腈均採用液相層析級;無水硫酸鈉及正己烷均採用試藥特級;去離子水(比電阻於25℃可達18 MΩ·cm以上);拉薩羅(lasalocid A sodium salt)、馬杜拉 黴素(maduramicin ammonium)、孟寧素(monensin sodium salt)、那寧素(narasin)及沙利黴素(salinomycin SV sodium salt pentahemihydrate)對照用標準品。
 - 2.3. 器具及材料:
 - 2.3.1. 離心管: 50 mL, PP材質。
 - 2.3.2. 容量瓶:5 mL及10 mL。
 - 2.3.3. 濾膜: 孔徑0.22 μm, PVDF材質。
 - 2.4. 試劑之調製:
 - 2.4.1. 80%乙腈溶液 取乙腈800 mL,加去離子水使成1000 mL。
 - 2.4.2. 含 5%甲醇之乙腈溶液: 取甲醇50 mL,加乙腈使成1000 mL。

2.5. 移動相溶液之調製:

2.5.1. 移動相溶液A:

取甲酸1 mL,加去離子水使成1000 mL,以濾膜過濾,取濾液供作移動相溶液A。

2.5.2. 移動相溶液B:

取甲酸1 mL,加乙腈使成1000 mL,以濾膜過濾,取濾液供作移動相溶液B。

2.6. 標準溶液之配製:

取相當於含拉薩羅、馬杜拉黴素、孟寧素、那寧素及沙利黴素 對照用標準品各約 10 mg,精確稱定,分別以甲醇溶解並定容 至 10 mL,作為標準原液,於-20℃貯存。臨用時分別取適量標 準原液混合,以 80%乙腈溶液稀釋至 0.005~9 μg/mL,供作標 準溶液。

2.7. 檢液之調製:

肌肉、內臟及蛋類檢體細切均質後,取約5g,精確稱定;乳汁檢體混勻後,精確量取5mL,置於離心管中,加入無水硫酸鈉10g及含5%甲醇之乙腈溶液20mL,旋渦混合1分鐘,超音波振盪10分鐘,以3200×g離心10分鐘,取上清液。殘留物再加入含5%甲醇之乙腈溶液20mL,旋渦混合1分鐘,超音波振盪10分鐘,以3200×g離心10分鐘,合併上清液,加入乙腈飽和之正己烷溶液20mL,振盪1分鐘,以3200×g離心10分鐘,取下層液,加入乙腈飽和之正己烷溶液20mL,重複上述步驟一次,取下層液,於40℃水浴中以氮氣濃縮至乾,殘留物以80%乙腈溶液溶解並定容至5mL,經濾膜過濾後,供作檢液。

2.8. 基質匹配檢量線之製作:

取空白檢體依2.7.節萃取及氮氣吹乾後,分別添加不同濃度標準溶液500 μL,再以80%乙腈溶液溶解並定容至5 mL,經濾膜過濾後,依下列條件進行液相層析串聯質譜分析。就各抗球蟲藥之波峰面積,與對應之各抗球蟲藥濃度,分別製作基質匹配檢量線。

液相層析串聯質譜測定條件(註):

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 (%)
$0.0 \rightarrow 2.0$	$90 \rightarrow 30$	$10 \rightarrow 70$
$2.0 \rightarrow 8.0$	$30 \rightarrow 30$	$70 \rightarrow 70$

$8.0 \rightarrow 10.0$	$30 \rightarrow 0$	$70 \rightarrow 100$
$10.0 \rightarrow 11.0$	$0 \rightarrow 0$	$100 \rightarrow 100$
$11.0 \rightarrow 11.1$	$0 \rightarrow 90$	$100 \rightarrow 10$
$11.1 \rightarrow 15.0$	$90 \rightarrow 90$	$10 \rightarrow 10$

移動相流速: 0.4 mL/min。

注入量:10 μL。

毛細管電壓(Capillary voltage): 3.5 kV。

離子源溫度(Ion source temperature):150℃。

溶媒揮散溫度(Desolvation temperature): 600℃。

偵測模式:多重反應偵測(multiple reaction monitoring,

MRM)。偵測離子對、進樣錐電壓(cone voltage) 與碰撞能量(collision energy)如下表。

	なム フ ハ	離子對	進樣錐	碰撞
分析物	離子化模式	前驅離子(m/z)>產	電壓	能量
		物離子(m/z)	(V)	(eV)
拉薩羅	ECI ⁺	614 > 377*	44	40
	ESI^{+}	614 > 577	44	34
馬杜拉黴素	ECI ⁺	940 > 877*	30	34
	ESI^+	940 > 719	30	70
孟寧素 ESI ⁺	ECI ⁺	694 > 479 *	54	52
	ESI	694 > 461	54	48
那寧素	EQI ⁺	788 > 279*	62	52
	ESI ⁺	788 > 431	62	48
沙利黴素	$\mathrm{ESI}^{\scriptscriptstyle +}$	774 > 431*	58	48
		774 > 531	58	40

^{*}定量離子對

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:

精確量取檢液及標準溶液各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。就檢液與標準溶液所得波峰 之滯留時間及多重反應偵測相對離子強度比(註)鑑別之,並依下列計算式求出檢體中各抗球蟲藥之含量(ppm):

檢體中各抗球蟲藥之含量(ppm) = $\frac{C \times V}{M}$

C:由基質匹配檢量線求得檢液中各抗球蟲藥之濃度(µg/mL)

V:檢體最後定容之體積(mL)

M:取樣分析檢體之重量(g)

註:相對離子強度由定性離子對與定量離子對之波峰面積比而 得(≦100%),容許範圍如下:

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

- 附註:1. 本檢驗方法拉薩羅等5品項抗球蟲藥之定量極限於肌肉均為0.02 ppm、內臟均為0.05 ppm、乳品及蛋類均為0.005 ppm。
 - 2. 食品中有影響檢驗結果之物質時,應自行探討。