# 食品中動物用藥殘留量檢驗方法—β-內醯胺類抗 生素之檢驗修正草案總說明

為加強動物用藥之管理,並依據食品衛生管理法第二十五條規定: 「食品衛生檢驗之方法,由中央主管機關公告指定之。」爰修正「食品中動物用藥殘留量檢驗方法—β-內醯胺類抗生素之檢驗」,其修正要點如下:

- 一、適用範圍、試藥、測定條件表及檢出限量表刪除「普羅卡因节青 黴素(procaine benzylpenicillin)」。
- 二、裝置刪除減壓濃縮裝置、超音波震盪器;器具及材料刪除玻璃燒 杯及布赫納漏斗。
- 三、修正試劑之調製、移動相溶液 A、內部標準溶液之配製、各 β-內 醯胺類抗生素之偵測離子對、碰撞能量及管鏡電壓表及檢出限量 表。

四、增修訂部分文字。

## 食品中動物用藥殘留量檢驗方法-β-內醯胺類抗

## 生素之檢驗修正草案對照表

## 修正規定

1.適用範圍:本檢驗方法適用於畜禽水產品肌肉及乳品中安比西林(ampicillin)、安默西林(amoxicillin)、頭孢氨苄(cefalexin)、西華比林(cefapirin)、苄青黴素(benzylpenicillin)、氣噁唑西林(cloxacillin)、苯唑青黴素(oxacillin)及頭孢呋辛(cefuroxime)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:

Phenomenex Synergi Polar-RP, 4 μm, 內徑2.0 mm×25 cm, 80 Å, 或同

級品。

2.1.2. 離心機

(Centrifuge):可達3000×g 以上者。

2.1.3.均質機

(Homogenizer) •

2.1.<u>4</u>. 氮氟蒸發裝置 (Nitrogen evaporator)。

2.1.<u>5</u>. 固相真空萃取裝置 (Solid phase extraction

#### 現行規定

1. 適用範圍: 本檢驗方法適 用於畜禽水產品肌肉及乳 中安 比 (ampicillin)、安默西林 (amoxicillin)、頭孢氨苄 (cefalexin)、西華比林 (cefapirin)、 节 青 黴 素 (benzylpenicillin)、氯噁唑 西林(cloxacillin)、苯唑青 黴素 (oxacillin)、頭孢呋辛 (cefuroxime)及普羅卡因苄 青 徽 素 (procaine benzylpenicillin) 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:

Phenomenex Synergi Polar-RP, 4 μm, 內徑2.0 mm x 250 mm, 80 Å, 或同 級品。

2.1.2. 離心機(Centrifuge)。

2.1.3. 減壓濃縮裝置

(Rotary evaporator) •

2.1.4. 超音波震盪器

(Ultrasonicator) •

2.1.5. 均質機

(Homogenizer) •

2.1.6. 氮氟蒸發裝置

(Nitrogen evaporator) •

### 說明

- 一、適用範圍、試藥、測 定條件表及檢出限 量表删除「普羅卡因 苄青黴素(procaine benzylpenicillin)」。
- 二、裝置刪除減壓濃縮裝置、超音波震盪器; 器具及材料刪除玻璃 燒杯及布赫納漏斗。
- 三、修正試劑之調製、移動相溶液 A、內部標準溶液之配製、各β內醯胺類抗生素之偵測離子對、碰撞能量及管鏡電壓表及檢出限量表。

四、增修訂部分文字。

vacuum manifolds)。 2.1.<u>6</u>. 旋渦混合器(Vortex mixer)。

2.2. 試藥:甲酸、甲醇及 无腈均採用液相層析級 氧氧化鈉及磷酸二氫氧析納 無對級;安氫素 大安默西林、頭孢氨苄 或氧比林、苯唑青黴素 素型, 配尼西林 V (penicillin V) 內部標準品。

## 2.3. 器具及材料:

- 2.3.1. 容量瓶:10 mL、50 mL及 500 mL。
- 2.3.<u>2</u>. 固相萃取匣(Solid phase extraction

cartridge): Oasis HLB, 6 mL, 500 mg, 或同級品。 2.3.<u>3</u>. 濾 膜: 孔 徑 0.22 μm, PVDF材質。

2.3.<u>4</u>. 離心管:50 mL, PP 材質。

## 2.4. 試劑之調製:

2.4.1.50%乙腈溶液:

取乙腈50 mL, 加去離子水 使成100 mL。

2.4.<u>2</u>. 5N氫氧化鈉溶液: 稱取氫氧化鈉 20 g,以去離子水溶解使成 100 mL。 2.4.<u>3</u>. 0.2N氫氧化鈉溶液: 稱取氫氧化鈉 0.8 g,以去離子水溶解使成 100 mL。 2.4.<u>4</u>. 0.05M磷酸緩衝溶液:

稱取磷酸二氫鈉6.9 g,溶

- 2.1.7. 固相真空萃取裝置 (Solid phase extraction vacuum manifolds)。
- 2.1.8. 旋渦混合器(Vortex mixer)。

2.3. 器具及材料:

2.3.1. 容量瓶:10 mL、50 mL及 500 mL。

2.3.2. <u>玻璃燒杯:200 mL</u>。 2.3.3. <u>布 赫 納 漏 斗</u> (Buchner funnel): 直徑9 cm。

2.3.4. 固相萃取匣(Solid phase extraction

cartridge): Oasis HLB, 6 mL, 500 mg, 或同級品。 <u>2.3.5.</u> 濾 膜: 孔徑 0.22 μm, PVDF材質。

2.3.6. 離心管:50 mL, PP 材質。

2.4. 試劑之調製:

2.4.1. <u>0.3%偏磷酸溶液</u>: 稱取偏磷酸1.5 g,以去離 子水溶解並加去離子水使 成500 mL。

2.4.2.萃取液:

取0.3%偏磷酸溶液與甲醇以7:3(v/v)之比例混勻。 2.4.3.10N氫氧化鈉溶液: 稱取氫氧化鈉20g,以去離子水溶解並加去離子水使成50mL。

2.4.4.5 N氫氧化鈉溶液:稱取氫氧化鈉 20 g,以去

於去離子水700 mL,以5N 氫氧化鈉溶液調整pH值至 8.5,再加去離子水使成 1000 mL。

2.5. 移動相溶液之配製: 2.5.1. 移動相溶液A:<u>乙</u> 腈。

2.5.2. 移動相溶液B:取甲酸50  $\mu$ L,加去離子水使成1000 mL,以濾膜過濾,取濾液供作移動相溶液B。

2.6. 內部標準溶液之配製:

取配尼西林V內部標準品約10~mg,精確稱定,以50%乙腈溶液溶解並定容至10~mL,作為內部標準原液,於-20°C <u>貯存</u>。臨用時取適量內部標準原液以去離子水稀釋至 $10~\mu g/mL$ ,供作內部標準溶液。

2.7. 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,於-20℃避過 時分別取適量 標準原液混合,以去離子 水 稀 釋 至 0.001 ~ 0.5 μg/mL,供作標準溶液。 2.8. 檢液之調製:

2.8.1. 萃取:

離子水溶解並加去離子水 使成 100 mL。

2.4.5. 0.2 N 氫氧化鈉溶液: 稱取氫氧化鈉 0.8 g,以去 離子水溶解並加去離子水 使成 100 mL。

2.4.6. 0.05 M 磷酸緩衝溶液:

稱取磷酸二氫鈉6.9 g,溶於去離子水700 mL,以5 N 氫氧化鈉溶液調整pH值 至8.5,再加去離子水使成 1000 mL。

2.5. 移動相溶液之配製: 2.5.1. 移動相溶液A: 甲醇以濾膜過濾,取濾液 供作移動相溶液A。

2.5.2. 移動相溶液B: 量取甲酸 $50~\mu$ L,加去離子 水使成1000~mL,以濾膜過 濾,取濾液供作移動相溶 液B。

2.6. 內部標準溶液之配 制:

取配尼西林V內部標準品約10 mg,精確稱定,以<u>甲</u>醇溶解並定容至10 mL,作為內部標準原液,<u>貯存</u>於- $20^{\circ}C$ 。臨用時取適量內部標準原液以去離子水稀釋至 $10 \mu g/mL$ ,作<u>為</u>內部標準溶液。

2.7. 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<u>甲醇</u>溶解並 定容至10 mL,作為標準 原液,<u>避光貯存</u>於-20℃備 用。臨用時分別取適量標 準原液混合,以去離子水 稀釋至0.001~0.5 μg/mL, 作為標準溶液。

2.8. 檢液之調製:

2.8.1. 萃取:

#### 2.8.1.1. 肌肉:

將檢體細切均質後,取約5 g,精確稱定,置於離心管中,加入內部標準溶淀25 μL,混合,靜置15分鐘。加入去離子水2 mL,旋渦混合30秒鐘,加入乙腈至體積為20 mL,再旋渦混合2分鐘。於25℃,以3000×g。於40℃水浴鐘,取上煮液。於40℃水浴留物加上,旋渦混合1分鐘,效0.05M磷酸緩衝溶鏡,以0.2N氫氧化鈉溶液調整pH值至8.5,供淨化用。

## 2.8.1.2. 乳品:

## 2.8.2. 浄化:

取2.8.1.1.或2.8.1.2.節供淨化用溶液,注入預先以甲醇6 mL、去離子水3 mL及0.05M磷酸緩衝溶液3 mL潤洗之固相萃取匣,再以0.05M磷酸緩衝溶液3 mL及去離子水1 mL沖洗,棄流出液。固相萃取匣真空抽乾後,以乙腈6 mL沖提液,於40℃水浴以氮氣濃縮至乾,殘

### 2.8.1.1. 肌肉:

將檢體細切均質後,取約5 g,精確稱定,置於離心管 中,加入內部標準溶液25 μL,混合,静置15分鐘。 加入去離子水2 mL,旋渦 混合30秒鐘,加入乙腈至 體積為20 mL,再旋渦混合 2分鐘。於25℃,以3000× g 離心15分鐘,取上清 液,於40℃水浴中以氮氣 濃縮至乾。殘留物加入 0.05 M磷酸緩衝溶液30 mL,旋渦混合1分鐘,以 0.2 N氫氧化鈉溶液調整 pH值至8.5,供淨化用。 2.8.1.2. 乳品:

取檢體約 $10\,g$ ,精確稱定, 置於離心管中,加入內,靜 置15分鐘。於 $25\,^{\circ}$ C,以1500× g 離心15分鐘,取入 所至體積為 $30\,\text{mL}$ ,旋 合2分鐘。於 $25\,^{\circ}$ C,以1500× g 離心15分鐘。取上清 合2分鐘。於 $25\,^{\circ}$ C,以1500× g 離心15分鐘。取上清 液,於 $40\,^{\circ}$ C水浴中以 濃縮醛緩衝溶液 $15\,\text{mL}$ ,旋 渦混合1分鐘,以 $0.2\,\text{N}$ 氫 化納溶液調整pH值至

## 2.8.2. 淨化:

取2.8.1.1.或2.8.1.2.節供淨化用溶液,注入預先以甲醇6 mL、去離子水3 mL及0.05M磷酸緩衝溶液3 mL潤洗之固相萃取匣,再以0.05M磷酸緩衝溶液3 mL及去離子水1 mL沖洗,棄流出液。固相萃取匣值6 mL沖提液,於40℃水浴以氮氣濃縮至乾,殘

留物以去離子水溶解並定容至1 mL,以濾膜過濾,供作檢液。

2.9. 檢量線之製作:

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→3.0	00	100→100
$3.0 \rightarrow 19.0$	$0\rightarrow 90$	$100 \rightarrow 10$
19.0→21.0	90→90	$10 \rightarrow 10$
$21.0 \rightarrow 21.1$	90→0	$10 \rightarrow 100$
$21.1 \rightarrow 31.0$	$0 \rightarrow 0$	$100 \rightarrow 100$

移動相流速: 0.2 mL/min。 注射量: 20 μL。

電灑游離電壓 (Spray voltage): 5000 V。

毛細管溫度 (Capillary temperature): 386℃。

噴灑樣品氮氣壓力 (N<sub>2</sub> sheath gas): 40 arbitrary units。

剝除溶劑氮氣壓力(N<sub>2</sub> auxiliary gas): 10 arbitrary units。

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

各β-內醯胺類抗生素之偵 測離子對、碰撞能量 (collision energy)及管鏡電 壓(tube lens offset)如下表:

 離子對
 碰
 管

 前驅離 離子 子(m/2)
 撞 能 量 壓

 物 (共 > 産物 武 離子 (m/2)
 (V)

留物以去離子水溶解並定 容至1 mL,以濾膜過濾, 供作檢液。

2.9. 檢量線之製作:

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→3.0	00	100→100
$3.0 \rightarrow 19.0$	$0\rightarrow 90$	$100 \rightarrow 10$
19.0→21.0	90→90	$10 \rightarrow 10$
$21.0 \rightarrow 21.1$	$90 \rightarrow 0$	$10 \rightarrow 100$
$21.1 \rightarrow 31.0$	$0 \rightarrow 0$	$100 \rightarrow 100$

移動相流速: 0.2 mL/min。 注射量: 20 μL。

電灑游離電壓(Spray voltage): 5000 V。

毛細管溫度 (Capillary temperature): 386℃。噴灑樣品氮氣壓力 (N<sub>2</sub> shooth gas): 40 arbitrary

sheath gas): 40 arbitrary units •

剝除溶劑氮氣壓力(N<sub>2</sub> auxiliary gas): 10 arbitrary units。

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

各β-內醯胺類抗生素之偵 測離子對、碰撞能量 (collision energy)及管鏡電

壓(tube lens offset)如下表:

		離子對	碰	管
	電灑	前趨離	撞	鏡
分析	離子	子(m/z)	能	電
物	化模	>産物	能量	壓
123	式	離子	(V)	(V)
	1	构件了	(*)	(*)
		(m/z)		

安默	ESI <sup>+</sup>	366> 349*	24	127
西林	ESI	366> 208	20	127
安比	ESI <sup>+</sup>	350> 106*	31	115
西林	ESI	350> 1 <u>92</u>	33	115
苄青	ESI <sup>+</sup>	3 <u>35</u> > 1 <u>60</u> *	20	123
徽素	ESI	3 <u>35</u> > <u>176*</u>	27	123
<b>氯噁</b>	ESI <sup>+</sup>	436> 27 <u>7*</u>	15	136
林	ESI	436> 160	34	136
苯唑 青黴	ESI <sup>+</sup>	402> 243	14	141
素	ESI	402> 160*	15	141
頭孢	ESI <sup>+</sup>	348> 1 <u>58*</u>	32	88
氨苄	ESI	348> 1 <u>74</u>	10	88
西華	ESI <sup>+</sup>	424> 292*	<u>26</u>	187
比林	ESI	424> <u>152</u>	<u>37</u>	187
頭孢	ESI <sup>-</sup>	423> 318	12	154
呋辛	ESI	423> 207*	17	154
配尼				
西林	ESI <sup>+</sup>	3 <u>51</u> >	16	107
V * -> = -	ESI	160	16	107

\*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。

安默		366 <u>.1</u> > 113.9	24	127
西林	ESI <sup>+</sup>	366 <u>.1</u> > 208.0	20	127
安比		350 <u>.1</u> > 106 <u>.0</u>	31	115
西林	ESI <sup>+</sup>	350 <u>.1</u> > 1 <u>14.0</u>	33	115
 苄青		3 <u>67.1</u> > 159.9	20	123
徽素	ESI <sup>+</sup>	3 <u>67.1</u> >	27	123
		216.9 436 <u>.1</u> >	15	136
唑西 林	ESI <sup>+</sup>	27 <u>6.9</u> 436 <u>.1</u> >	34	136
苯唑		160 <u>.0</u> 402 <u>.1</u> >	14	141
青黴素	ESI <sup>+</sup>	243 <u>.0</u> 402 <u>.1</u> >	15	141
普羅		160 <u>.0</u> 237.4>		
卡因 苄青	ESI <sup>+</sup>	163.9 237.4>	<u>16</u>	<u>70</u>
<u> </u>		<u>119.6</u>	<u>27</u>	<u>70</u>
頭孢	ESI <sup>+</sup>	348 <u>.1</u> > 1 <u>05.9</u>	32	88
氨苄	251	348 <u>.1</u> > 1 <u>39.8</u>	10	88
西華	ESI <sup>+</sup>	424 <u>.2</u> > <u>151.9</u>	37	187
比林	ESI	424 <u>.2</u> > 292.1	26	187
頭孢	EGF	423 <u>.1</u> > 318.0	12	154
呋辛	ESI	423 <u>.1</u> > 207.0	17	154
配尼		= + 1 <u>+ 1</u>		
西林 V	ESI <sup>+</sup>	3 <u>83.1</u> > 160 <u>.0</u>	16	107

\*定量離子對:安默西林為 m/z 366.1>113.9、安比西林為 m/z 350.1>106.0、苄青黴素為 m/z 367.1>159.9、氣噁唑西林為 m/z 436.1>276.9、苯唑青黴素為 m/z 402.1>243.0、普羅卡因苄青黴素為 m/z 237.4>163.9、頭孢氨苄為 m/z 348.1>105.9、西華比林為 m/z 424.2>151.9 及頭孢呋辛為 m/z 423.1>318.0。

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。

2.10. 鑑別試驗及含量測定:

精確量取檢液及標準溶液 各20 μL,分別注入液相層

2.10. 鑑別試驗及含量測 定:

精確量取檢液及標準溶液 各20 μL,分別注入液相層 析串聯質譜儀中,依2.9. 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 對離子強度鑑別之(註),就出檢體 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: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<u>定性</u> 離子對<u>與定量離子對</u>之波 峰面積比而得(≦100%)容 許範圍如下:

相對離子	容許範圍
強度(%)	(%)
>50	±20
>20~50	±25
>10~20	±30
≤10	±50

附註:1. 本檢驗方法之檢 出限量如下表。

山区里外一公			
分析物	檢出限量 (ppm)	分析物	
20 46 422	肌肉	乳品	
安默西林	0.005	0.005	
安比西林	0.002	0.002	
苄青黴素	0.01	0.001	
氯噁唑西林	0.005	0.002	
苯唑青黴素	0.06	0.015	
頭孢氨苄	0.04	0.02	
西華比林	0.004	0.002	
頭孢呋辛	0.02	0.02	

2. 食品中有影響檢驗結果之物質時,應自行探討。

析串聯質譜儀中,依2.9. 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 對離子強度鑑別之(註),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: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<u>2組</u> 離子對之波峰面積比而得

(≦100%)容許範圍如下:

相對離子	容許範圍
強度(%)	(%)
>50	±20
>20~50	±25
>10~20	±30
≦10	±50

附註:1. 本檢驗方法之檢 出限量如下表。

	•	
分析物 -	檢出限量 (ppm)	分析物
20 - 10   10 40	肌肉	乳品
安默西林	0.01	0.01
安比西林	0.002	0.002
苄青黴素	0.01	0.001
氯噁唑西林	0.005	0.002
苯唑青黴素	0.06	0.015
普羅卡因苄青 <u>黴素</u>	0.01	0.001
頭孢氨苄	0.04	0.02
西華比林	0.004	0.002
頭孢呋辛	0.02	0.02

2. 食品中有影響檢驗結果之物質時,應自行探討。