

食品中殘留農藥檢驗方法—多重殘留分析方法

(四)修正草案總說明

為加強食品中殘留農藥之管理，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。」，爰擬具「食品中殘留農藥檢驗方法—多重殘留分析方法(四)」修正草案，其修正要點如下：

- 一、適用範圍之品項由一百項增列至二百五十一項。
- 二、檢驗方法增列氣相層析串聯質譜儀分析之方法。
- 三、增列氣相層析串聯質譜儀分析方法之裝置、試藥、試劑之調製、標準溶液之配製、檢液之調製、鑑別試驗及含量測定。
- 四、表一、3-酮加保扶等一百六十四項農藥之液相層析串聯質譜儀多重反應偵測模式參數及檢出限量(正離子模式)，由九十四項增列七十項至一百六十四項，並酌修部分參數及檢出限量。
- 五、增列表三、 α -蟲必死等八十一項農藥之氣相層析串聯質譜儀多重反應偵測模式參數及檢出限量。

食品中殘留農藥檢驗方法—多重殘留分析方法

(四)修正草案對照表

修正規定	現行規定	說明
1.適用範圍：本檢驗方法適用於蔬果類、穀類、乾豆類、茶類、香辛植物及其他草本植物等食品中 <u>251</u> 項農藥多重殘留分析。	1.適用範圍：本檢驗方法適用於蔬果類、穀類、乾豆類、茶類、香辛植物及其他草本植物等食品中 100 項農藥多重殘留分析。	一、適用範圍之品項由一百項增列至二百五十一項。
2.檢驗方法：檢體經萃取後，以液相層析串聯質譜儀 (liquid chromatograph/tandem mass spectrometer, LC/MS/MS) 及氣相層析串聯質譜儀 (<u>gas chromatograph/tandem mass spectrometer, GC/MS/MS</u>) 分析之方法。	2.檢驗方法：檢體經萃取後，以液相層析串聯質譜儀 (liquid chromatograph/tandem mass spectrometer, LC/MS/MS) 分析之方法。	二、檢驗方法增列氣相層析串聯質譜儀分析之方法。 三、增列氣相層析串聯質譜儀分析方法之裝置、試藥、試劑之調製、標準溶液之配製、檢液之調製、鑑別試驗及含量測定。
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：Atlantis T3 [®] ，3 μm，內徑 2.1 mm × 10 cm，或同級品。 2.1.2.氣相層析串聯質譜儀： 2.1.2.1.離子源：電子撞擊游離 (electron impact ionization, EI)。 2.1.2.2.層析管：VF-5MS 毛細管，內膜厚度 0.25 μm，內徑 0.25 mm × 30 m，或同級品。 2.1.3.攪拌均質器(Blender)。 2.1.4.粉碎機(Grinder) 2.1.5.振盪器(Shaker)。 2.1.6.減壓濃縮裝置(Rotary evaporator)。 2.1.7.氮氣濃縮裝置 (Nitrogen evaporator)。	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：Atlantis T3，3 μm，內徑 2.1 mm × 10 cm，或同級品。 2.1.2.攪拌均質器(Blender)。 2.1.3.粉碎機(Grinder) 2.1.4.振盪器(Shaker)。 2.1.5.減壓濃縮裝置(Rotary evaporator)。	四、表一、3-酮加保扶等一百六十四項農藥之液相層析串聯質譜儀多重反應偵測模式參數及檢出限量(正離子模式)，由九十四項增列七十項至一百六十四項，並酌修部分參數及檢出限量。 五、增列表三、α-蟲必死等八十一項農藥之氣相層析串聯質譜儀多重反應偵測模式參數及檢出限量。
2.2.試藥：丙酮採用殘留量	2.2.試藥：丙酮採用殘留量	

<p>級；乙酸乙酯、乙腈、<u>甲</u>醇及正己烷均採用液相層析級；醋酸銨及氯化鈉均採用試藥特級；去離子水(比電阻於 25°C 可達 18 MΩ·cm 以上)；農藥對照用標準品 3-酮加保扶(3-keto carbofuran)等 <u>251</u> 項(品項見表一、<u>表二</u>及<u>表三</u>)。</p>	<p>級；乙酸乙酯、乙腈及<u>甲</u>醇採用液相層析級；醋酸銨及氯化鈉採用<u>化學試藥</u>特級；去離子水(比電阻於 25°C 可達 18 MΩ·cm 以上)；農藥對照用標準品 3- 酮 加 保 扶 (3-keto carbofuran)等 100 項(品項見表一及表二)。</p>	
<p>2.3. 器具及材料： 2.3.1. 廣口瓶：500 mL，PE 材質。 2.3.2. 抽氣瓶：500 mL。 2.3.3. 布赫納漏斗(Buchner funnel)：直徑 11 cm。 2.3.4. 液 / 液 萃 取 匣 (Liquid/liquid extraction cartridge)：多孔性矽藻土，Varian Chem Elut cartridge，檢液負荷量 20 mL，<u>附流速控制閥，或同級品</u>。 2.3.5. 濃縮瓶：300 mL。 2.3.6. 濾膜：孔徑 0.22 μm，Nylon 材質。 2.3.7. 容量瓶：25 mL，<u>褐色</u>。</p>	<p>2.3. 器具及材料： 2.3.1. 廣口瓶：500 mL，PE 材質。 2.3.2. 抽氣瓶：500 mL。 2.3.3. 布赫納漏斗(Buchner funnel)：直徑 11 cm。 2.3.4. 液 / 液 萃 取 匣 (Liquid/liquid extraction cartridge)：多孔性矽藻土，Varian Chem Elut cartridge，檢液負荷量 20 mL，或同級品。附流速控制閥。 2.3.5. 濃縮瓶：300 mL。 2.3.6. 濾膜：孔徑 0.22 μm，Nylon 材質。 2.3.7. 容量瓶：25 mL。</p>	
<p>2.4. <u>試劑之調製</u>： 2.4.1. <u>正己烷：丙酮(1:1, v/v) 溶液</u>：取正己烷與丙酮以 1:1 (v/v)比例混勻。 2.4.2. <u>20% 氯化鈉溶液</u>：稱取氯化鈉 20 g，以去離子水溶解使成 100 mL。</p>		
<p>2.5. <u>移動相溶液之調製</u>： 2.5.1. <u>移動相溶液 A</u> 取甲醇 50 mL 與去離子水 450 mL 混合後，加入醋酸銨 0.19 g，溶解並混合均勻，以濾膜過濾，取濾液作為移動相溶液 A。 2.5.2. <u>移動相溶液 B</u> 取甲醇 450 mL 與去離子</p>	<p>2.4. <u>移動相溶液之調製</u>： 2.4.1. <u>移動相溶液 A</u> 取甲醇 50 mL 與去離子水 450 mL 混合後，加入醋酸銨 0.19 g，溶解並混合均勻，以濾膜過濾，取濾液作為移動相溶液 A。 2.4.2. <u>移動相溶液 B</u> 取甲醇 450 mL 與去離子</p>	

<p>水 50 mL 混合後，加入醋酸銨 0.19 g，溶解並混合均勻，以濾膜過濾，取濾液作為移動相溶液 B。</p>	<p>水 50 mL 混合後，加入醋酸銨 0.19 g，溶解並混合均勻，以濾膜過濾，取濾液作為移動相溶液 B。</p>	
<p>2.6. 標準溶液之配製： 2.6.1. 取農藥對照用標準品各約 25 mg，精確稱定，以<u>甲醇、乙腈、丙酮或正己烷</u>溶解並定容至 25 mL，作為標準原液，於 -18°C 避光貯存。取適量標準原液混合後，以乙腈稀釋至 10 µg/mL，作為混合標準原液。臨用時，取混合標準原液以甲醇稀釋至 1 µg/mL，供作 <u>LC/MS/MS</u> 分析用標準溶液。 2.6.2. 取農藥對照用標準品各約 25 mg，精確稱定，以<u>丙酮或正己烷</u>溶解並定容至 25 mL，作為標準原液，於 -18°C 避光貯存備用。取適量標準原液混合後，以正己烷：丙酮(1:1, v/v)溶液稀釋至 10 µg/mL，作為混合標準原液。臨用時，取混合標準原液以正己烷：丙酮(1:1, v/v) 溶液稀釋至 1 µg/mL，供作 <u>GC/MS/MS</u> 分析用標準溶液。</p>	<p>2.5. 標準溶液之配製： 取農藥標準品各約 25 mg，精確稱定，以<u>溶劑(環磺隆、凡殺同溶於乙腈；免速隆溶於丙酮；其餘皆溶於甲醇)</u>溶解並定容至 25 mL，作為標準原液，避光於 -18°C 貯存備用。各取適量標準原液混合後，以 <u>甲醇</u> 稀釋至 10 µg/mL，作為混合標準原液。使用時取混合標準原液以 <u>甲醇</u> 稀釋至 1 µg/mL，作為標準溶液。</p>	
<p>2.7. 檢液之調製： 2.7.1. 蔬果類、香辛植物及其他草本植物(鮮食)^(註)：取均質後之檢體約 18 g，精確稱定，置於廣口瓶中，加入丙酮 70 mL，振搖萃取 3 分鐘，倒入附有濾紙之布赫納漏斗內，抽氣過濾入抽氣瓶，殘渣再以丙酮 30 mL 重複萃取 1 次，過濾後合併濾液，於 35°C 以下水浴減</p>	<p>2.6. 檢液之調製： 2.6.1. 蔬果類、香辛植物及其他草本植物(鮮食)：取均質後之檢體約 18 g，精確稱定，置於廣口瓶中，加入丙酮 70 mL，振搖萃取 3 分鐘，倒入附有濾紙之布赫納漏斗內，抽氣過濾入抽氣瓶，再以丙酮 30 mL 重複萃取 1 次，過濾後合併濾液，於 35°C 以下水浴減壓</p>	

壓濃縮至無丙酮。將 20% 氯化鈉溶液 2 mL 加入濃縮液中，混合均勻，注入液/液萃取匣，靜置 20 分鐘。以乙酸乙酯 80 mL 分次溶洗濃縮瓶，洗液注入液/液萃取匣進行沖提，流速控制為每分鐘約 3~5 mL，收集沖提液，於 35°C 以下水浴減壓濃縮至乾，殘留物以正己烷：丙酮(1:1, v/v)溶液溶解並定容至 5 mL (V)，供作檢液原液(I)。取檢液原液(I) 1 mL，以氮氣吹至剛乾，以甲醇溶解並定容至 1 mL，供作檢液原液(II)，經濾膜過濾後，取 200 μ L 與甲醇 800 μ L，混合均勻，以 LC/MS/MS 分析。

另取檢液原液(I) 500 μ L 與正己烷：丙酮(1:1, v/v)溶液 500 μ L，混合均勻，經濾膜過濾後，以 GC/MS/MS 分析。

註：水分含量 < 80 % 之蔬果檢體，可酌量添加適當水分 2-5 mL 以利萃取。

2.7.2. 穀類及乾豆類：

取磨粉後之檢體約 9 g，精確稱定，置於廣口瓶中，加去離子水 18 mL，靜置 20 分鐘，加入丙酮 70 mL，振搖萃取 3 分鐘，倒入附有濾紙之布赫納漏斗內，抽氣過濾入抽氣瓶，殘渣再以丙酮 30 mL 重複萃取 1 次，過濾後合併濾液，於 35°C 以下水浴減壓濃縮至無丙酮。將 20% 氯化鈉溶液 2 mL 加入濃縮液中，混合均勻，注入液/液萃取匣，靜置 20 分鐘。以乙酸乙

濃縮至無丙酮。將 20% 氯化鈉溶液 2 mL 加入濃縮液中，混合均勻，注入液/液萃取匣，靜置 10 分鐘。以乙酸乙酯 80 mL 分次溶洗濃縮瓶，洗液注入液/液萃取匣進行沖提，流速控制為每分鐘約 3~5 mL，收集沖提液，於 35°C 以下水浴減壓濃縮至乾，殘留物以甲醇溶解並定容至 5 mL (V)，經濾膜過濾後供作檢液原液。取檢液原液 200 μ L 與甲醇 800 μ L，混合均勻，供作檢液。

2.6.2. 穀類及乾豆類：

取磨粉後之檢體約 9 g，精確稱定，置於廣口瓶中，加去離子水 18 mL，靜置 20 分鐘，加入丙酮 70 mL，振搖萃取 3 分鐘，倒入附有濾紙之布赫納漏斗內，抽氣過濾入抽氣瓶，再以丙酮 30 mL 重複萃取 1 次，過濾後合併濾液，於 35°C 以下水浴減壓濃縮至無丙酮。將 20% 氯化鈉溶液 2 mL 加入濃縮液中，混合均勻，注入液/液萃取匣，靜置 10 分鐘。以乙酸乙酯 80 mL 分次溶洗濃縮瓶，洗液注入液/液萃取匣進行沖提，流速控制為每分鐘約 3~5 mL，收集沖提液，於 35°C 以下水浴減壓濃縮至無丙酮。將 20% 氯化鈉溶液 2 mL 加入濃縮液中，混合均勻，注入液/液萃取匣，靜置 10 分鐘。以乙酸乙

2.6.3. 茶類、香辛植物及其他

酯 80 mL 分次溶洗濃縮瓶，洗液注入液/液萃取匣進行沖提，流速控制為每分鐘約 3~5 mL，收集沖提液，於 35°C 以下水浴減壓濃縮至乾，殘留物以正己烷：丙酮(1:1, v/v)溶液溶解並定容至 5 mL (V)，供作檢液原液(I)。取檢液原液(I) 1 mL，以氮氣吹至剛乾，以甲醇溶解並定容至 1 mL，供作檢液原液(II)，經濾膜過濾後，取 200 μ L 與甲醇 800 μ L，混合均勻，以 LC/MS/MS 分析。另取檢液原液(I) 500 μ L 與正己烷：丙酮(1:1, v/v)溶液 500 μ L，混合均勻，經濾膜過濾後，以 GC/MS/MS 分析。

2.7.3. 茶類、香辛植物及其他草本植物(乾燥)：

取磨粉後之檢體約 2 g，精確稱定，置於廣口瓶中，加去離子水 18 mL，靜置 20 分鐘，加入丙酮 70 mL，振搖萃取 3 分鐘，倒入附有濾紙之布赫納漏斗內，抽氣過濾入抽氣瓶，殘渣再以丙酮 30 mL 重複萃取 1 次，過濾後合併濾液，於 35°C 以下水浴減壓濃縮至無丙酮。將 20% 氯化鈉溶液 2 mL 加入濃縮液中，混合均勻，注入液/液萃取匣，靜置 20 分鐘。以乙酸乙酯 80 mL 分次溶洗濃縮瓶，洗液注入液/液萃取匣進行沖提，流速控制為每分鐘約 3~5 mL，收集沖提液，於 35°C 以下水浴減壓濃縮至乾，殘留物以正

草本植物(乾燥)：

取磨粉後之檢體約 2 g，精確稱定，置於廣口瓶中，加去離子水 18 mL，靜置 20 分鐘，加入丙酮 70 mL，振搖萃取 3 分鐘，倒入附有濾紙之布赫納漏斗內，抽氣過濾入抽氣瓶，再以丙酮 30 mL 重複萃取 1 次，過濾後合併濾液，於 35°C 以下水浴減壓濃縮至無丙酮。將 20% 氯化鈉溶液 2 mL 加入濃縮液中，混合均勻，注入液/液萃取匣，靜置 10 分鐘。以乙酸乙酯 80 mL 分次溶洗濃縮瓶，洗液注入液/液萃取匣進行沖提，流速控制為每分鐘約 3~5 mL，收集沖提液，於 35°C 以下水浴減壓濃縮至乾，殘留物以甲醇溶解並定容至 5 mL (V)，經濾膜過濾後供作檢液原液。取檢液原液 200 μ L 與甲醇 800 μ L，混合均勻，供作檢液。

己烷：丙酮(1:1, v/v)溶液溶解並定容至 5 mL (V)，供作檢液原液(I)。取檢液原液(I) 1 mL，以氮氣吹至剛乾，以甲醇溶解並定容至 1 mL，供作檢液原液(II)，經濾膜過濾後，取 200 μ L 與甲醇 800 μ L，混合均勻，以 LC/MS/MS 分析。另取檢液原液(I) 500 μ L 與正己烷：丙酮(1:1, v/v)溶液 500 μ L，混合均勻，經濾膜過濾後，以 GC/MS/MS 分析。

2.8. 鑑別試驗：

2.8.1. LC/MS/MS：

精確量取檢液及標準溶液各 10 μ L，分別注入液相層析串聯質譜儀中，依下列條件進行分析，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^(註 1)鑑別之。

液相層析串聯質譜分析測定條件^(註 2)：

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→10.0	100→0	0→100
10.0→20.0	0→0	100→100
20.0→20.1	0→100	100→0
20.1→25.0	100→100	0→0

移動相流速：0.25 mL/min。

毛細管電壓 (Capillary voltage)：電灑離子化正離子(ESI⁺)採用 3.2 kV，電灑離子化負離子(ESI⁻)採用 0.6 kV。

2.7. 鑑別試驗：

精確量取檢液及標準溶液各 10 μ L，分別注入液相層析串聯質譜儀中，參照下列條件進行分析，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^(註)鑑別之。

液相層析串聯質譜分析測定條件：

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→10.0	100→0	0→100
10.0→20.0	0→0	100→100
20.0→20.1	0→100	100→0
20.1→25.0	100→100	0→0

移動相流速：0.25 mL/min。

毛細管電壓 (Capillary voltage)：電灑離子化正離子(ESI⁺)採用 3.2 kV，電灑離子化負離子(ESI⁻)採用 0.6 kV。

離子源溫度 (Ion source

離子源溫度 (Ion source temperature) : 100°C。
 溶媒揮散溫度 (Desolvation temperature) : 350°C。
 進樣錐氣體流速 (Cone gas flow) : 50 L/hr。
 溶媒揮散流速 (Desolvation flow) : 700 L/hr。
 偵測模式：多重反應偵測 (multiple reaction monitoring, MRM)。偵測離子、進樣錐電壓 (cone voltage) 與碰撞能量 (collision energy) 如表一及表二。

2.8.2.GC/MS/MS :

精確量取檢液及標準溶液各 1 μL，分別注入氣相層析串聯質譜儀中，依下列條件進行分析，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^(註 1)鑑別之。

氣相層析串聯質譜分析測定條件^(註 2)：

層析管溫度：

初溫：100°C，2 min；

溫度上升速率：

8°C/min；終溫：300°C，

5 min。

移動相流速：氦氣，1 mL/min。

注入器溫度 (Injector temperature)：250°C。

注入模式 (Inject mode)：不分流 (splitless)。

離子化模式：電子撞擊游離 (EI)，70 eV。

離子源溫度：250°C。

偵測模式：多重反應偵測，偵測離子對及碰撞能

temperature) : 100°C。
 溶媒揮散溫度 (Desolvation temperature) : 350°C。
 進樣錐氣體流速 (Cone gas flow) : 50 L/hr。
 溶媒揮散流速 (Desolvation flow) : 700 L/hr。
 偵測模式：多重反應偵測 (multiple reaction monitoring, MRM)。偵測離子、進樣錐電壓 (cone voltage) 與碰撞能量 (collision energy) 如表一及表二。

註：

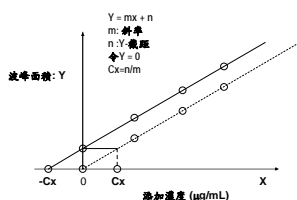
1. 上述測定條件分析不適時，依所使用之儀器，設定適合之測定條件。

2. 相對定性離子與定量離子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	± 20
> 20 ~ 50	± 25
> 10 ~ 20	± 30
≤ 10	± 50

<p>量如表三。</p> <p>註：</p> <p>1. 相對離子強度由定性離子與定量離子之波峰面積相除而得(≤100%)。容許範圍如下：</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>相對離子強度(%)</th> <th>容許範圍(%)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>> 50</td> <td>±20</td> </tr> <tr> <td>> 20~50</td> <td>±25</td> </tr> <tr> <td>> 10~20</td> <td>±30</td> </tr> <tr> <td>≤ 10</td> <td>±50</td> </tr> </tbody> </table> <p>2. 上述測定條件分析不適時，依所使用之儀器，設定適合之測定條件。</p>	相對離子強度(%)	容許範圍(%)	> 50	±20	> 20~50	±25	> 10~20	±30	≤ 10	±50		
相對離子強度(%)	容許範圍(%)											
> 50	±20											
> 20~50	±25											
> 10~20	±30											
≤ 10	±50											
<p>2.9. 含量測定：</p> <p>2.9.1. LC/MS/MS：</p> <p>2.9.1.1. 基質匹配檢量線法 (Matrix-matched calibration curve)</p> <p>取空白檢體，依 2.7. 節調製空白檢液原液(II)，分別量取 200 μL (a)，分別加入 1 μg/mL 標準溶液 5~500 μL，再加入甲醇使成 1000 μL (b)，混合均勻，依 2.8.1. 節條件進行分析。就定量離子波峰面積與對應之濃度，製作成 0.005~0.5 μg/mL (芬普尼為 0.001~0.5 μg/mL) 之基質匹配檢量線，並依下列計算式求得檢體中各農藥之含量(ppm)：</p> <p>檢體中各農藥之含量 (ppm) = $\frac{C \times V \times F}{M}$</p> <p>C：由各農藥之基質匹配檢量線求得檢液中各農藥之濃度(μg/mL)</p> <p>V：檢體定容之體積(mL)</p> <p>M：取樣分析檢體之重量(g)</p> <p>F：稀釋倍數，由 b/a 求得</p> <p>2.9.1.2. 標準品添加法 (Standard addition)：</p>	<p>2.8. 含量測定：</p> <p>2.8.1. 基質匹配檢量線法 (Matrix-matched calibration curve)</p> <p>取空白檢體，依 2.6 節調製空白檢液原液，分別量取 200 μL (a)，分別加入 1 μg/mL 標準溶液 5~500 μL，再加入甲醇使成 1000 μL (b)，混合均勻。參照 2.7 節條件進行分析，就定量離子波峰面積與對應之濃度，製作成 0.005~0.5 μg/mL 之基質匹配檢量線，並依下列計算式求得檢體中各農藥之含量(ppm)：</p> <p>檢體中各農藥之含量 (ppm) = $\frac{C \times V \times F}{M}$</p> <p>C：由各農藥之基質匹配檢量線求得檢液中各農藥之濃度(μg/mL)</p> <p>V：檢體定容之體積(mL)</p> <p>M：取樣分析檢體之重量(g)</p> <p>F：稀釋倍數，由 b/a 求得</p> <p>2.8.2. 標準品添加法 (Standard addition)：</p> <p>量取檢液原液 200 μL (a)，分別加入 1 μg/mL 標</p>											

量取檢液原液(II) 200 μL (a), 分別加入 1 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 標準溶液 0~400 μL , 再加入甲醇使體積為 1000 μL (b), 混合均勻, 使添加農藥濃度為 0 ~ 0.4 $\mu\text{g}/\text{mL}$, 依 2.8.1. 節條件進行分析。以定量離子波峰面積與添加濃度製作線性迴歸曲線 $y=mx + n$ (如圖一), 並依下列計算式求得檢體中各農藥之含量(ppm):



圖一、標準品添加法線性迴歸曲線

檢體中各農藥之含量 (ppm) = $\frac{C \times V \times F}{M}$

C: 檢液中各農藥之濃度, 由 n/m 求得($\mu\text{g}/\text{mL}$)

V: 檢體定容之體積(mL)

M: 取樣分析檢體之重量 (g)

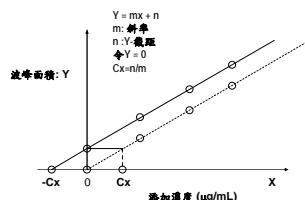
F: 稀釋倍數, 由 b/a 求得

2.9.2. GC/MS/MS:

2.9.2.1. 基質匹配檢量線法 (Matrix-matched calibration curve)

取空白檢體, 依 2.7. 節調製空白檢液原液(I), 分別量取 500 μL (a), 分別加入 1 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 標準溶液 5~500 μL , 再加入正己烷: 丙酮(1:1, v/v) 溶液使成 1000 μL (b), 混合均勻, 依 2.8.2. 節條件進行分析。就定量離子波峰面積與對應之濃度, 製作成

準溶液 0~400 μL , 再加入甲醇使體積為 1000 μL (b), 混合均勻, 使添加農藥濃度為 0 ~ 0.4 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 。精確量取 10 μL 分別注入液相層析串聯質譜儀中, 參照 2.7 節條件進行分析。以添加濃度與定量離子波峰面積製作線性迴歸曲線 $y=mx + n$ (如圖一), 並依下列計算式求得檢體中各農藥之含量(ppm):



圖一、標準品添加法線性迴歸曲線

檢體中各農藥之含量 (ppm) = $\frac{C \times V \times F}{M}$

C: 檢液中各農藥之濃度, 由 n/m 求得($\mu\text{g}/\text{mL}$)

V: 檢體定容之體積(mL)

M: 取樣分析檢體之重量 (g)

F: 稀釋倍數, 由 b/a 求得

附註:

1. 本檢驗方法除茶類、香辛植物及其他草本植物(乾燥)外, 其檢出限量如表一及表二; 茶類、香辛植物及其他草本植物(乾燥)之檢出限量則為表列數值之 5 倍。
2. 食品中有影響檢驗結果之物質時, 應自行探討。

0.005~0.5 µg/mL 之基質
匹配檢量線，並依下列計
算式求得檢體中各農藥
之含量(ppm)：

檢體中各農藥之含量
(ppm) = $\frac{C \times V \times F}{M}$

C：由各農藥之基質匹配
檢量線求得檢液中各農
藥之濃度(µg/mL)

V：檢體定容之體積(mL)

M：取樣分析檢體之重量
(g)

F：稀釋倍數，由 b/a 求得

2.9.2.2. 標準品添加法

(Standard addition)：

量取檢液原液(I) 500 µL

(a)，分別加入 1 µg/mL 標

準溶液 0~400 µL，再加

入正己烷：丙酮(1:1, v/v)

溶液使體積為 1000 µL

(b)，混合均勻，使添加農

藥濃度為 0 ~ 0.4

µg/mL，依 2.8.2.節條件進

行分析。以定量離子波峰

面積與添加濃度製作線

性迴歸曲線 $y=mx + n$

(如圖一)，並依下列計算

式求得檢體中各農藥之

含量(ppm)：

檢體中各農藥之含量
(ppm) = $\frac{C \times V \times F}{M}$

C：檢液中各農藥之濃
度，由 n/m 求得(µg/mL)

V：檢體定容之體積(mL)

M：取樣分析檢體之重量
(g)

F：稀釋倍數，由 b/a 求得

附註：

1. 本檢驗方法除茶類、香
辛植物及其他草本植物
(乾燥)外，其檢出限量如
表一、表二及表三；茶

<p>類、香辛植物及其他草本植物(乾燥)之檢出限量則為表列數值之5倍。</p> <p>2. 食品中有影響檢驗結果之物質時，應自行探討。</p>		
-------------------------------------------------------------------------	--	--

表一、3-酮加保扶等 164 項農藥之液相層析串聯質譜儀多重反應偵測模式參數及檢出限量(正離子模式)

項次	分析物		定量離子對			定性離子對			檢出限量 (ppm)
	英文名	中文名	前驅離子 (m/z) > 產物離子 (m/z)	進樣錐電壓 (V)	碰撞能量 (eV)	前驅離子 (m/z) > 產物離子 (m/z)	進樣錐電壓 (V)	碰撞能量 (eV)	
1	3-keto carbofuran	3-酮加保扶	236>208	25	10	236>151	25	10	0.01
2	3-OH carbofuran	3-羥基加保扶	238>181	20	10	238>163	20	10	0.01
3	Abamectin	阿巴汀	890.5>567	17	16	890.5>305	17	17	0.01
4	<u>Acephate</u>	<u>歐殺松</u>	<u>184>143</u>	<u>18</u>	<u>8</u>	<u>184>125</u>	<u>18</u>	<u>18</u>	<u>0.05</u>
5	Acetamiprid	亞滅培	223>56	20	15	223>126	20	15	0.01
6	Alachlor	拉草	270>162	10	10	270>238	10	10	<u>0.04</u>
7	Aldicarb	得滅克	208>116	10	8	208>89	10	8	<u>0.03</u>
8	Aldicarb sulfone	得滅克砒	223>76	20	5	223>148	20	5	0.01
9	Aldicarb sulfoxide	得滅克亞砒 (得滅克代謝物)	207>89	16	10	207>132	16	10	<u>0.03</u>
10	Allethrin	亞烈寧	320>135	<u>15</u>	<u>15</u>	320>93	<u>15</u>	<u>15</u>	<u>0.05</u>
11	<u>Azinphos-methyl</u>	<u>谷速松</u>	<u>318>160</u>	<u>16</u>	<u>7</u>	<u>318>261</u>	<u>16</u>	<u>6</u>	<u>0.05</u>
12	Azoxystrobin	亞托敏	404>372	25	15	404>344	25	<u>25</u>	0.01
13	Bendiocarb	免敵克	224>109	20	20	224>81	20	20	0.01
14	Benfuracarb	免扶克	411>190	10	10	411>252	10	10	0.01
15	Bensulfuron-methyl	免速隆	411>149	26	21	411>182	26	20	0.01
16	<u>Benthiazole</u>	<u>佈生</u>	<u>239>180</u>	<u>15</u>	<u>12</u>	<u>239>136</u>	<u>15</u>	<u>30</u>	<u>0.02</u>
17	Bitertanol	比多農	338>269	15	10	338>99	15	10	<u>0.02</u>
18	Boscalid	白克列	343>307	36	18	343>140	36	18	0.01
19	<u>Bupirimate</u>	<u>布瑞莫</u>	<u>317>166</u>	<u>32</u>	<u>24</u>	<u>317>108</u>	<u>32</u>	<u>27</u>	<u>0.03</u>
20	Butachlor	丁基拉草	312>238	15	15	312>162	15	15	0.01

表一、3-酮加保扶等 164 項農藥之液相層析串聯質譜儀多重反應偵測模式參數及檢出限量(正離子模式)(續)

項次	分析物		定量離子對			定性離子對			檢出限量 (ppm)
	英文名	中文名	前驅離子(m/z)>產物離子(m/z)	進樣錐電壓 (V)	碰撞能量 (eV)	前驅離子(m/z)>產物離子(m/z)	進樣錐電壓 (V)	碰撞能量 (eV)	
21	Butocarboxim	佈嘉信	213>75	35	15	213>116	35	15	0.01
22	Carbaryl	加保利	202>145	20	20	202>127	20	20	0.01
23	Carbendazim	貝芬替	192>160	30	30	192>132	30	35	0.01
24	Carbofuran	加保扶	222>165	20	10	222>123	20	10	0.01
25	Carbosulfan	丁基加保扶	381>160	20	15	381>118	20	15	0.01
26	Carpropamid	加普胺	334>139	20	20	334>196	20	14	0.02
27	Chlorantraniliprole	剋安勃	484>453	24	18	484>286	24	18	0.02
28	Chlorfluazuron	克福隆	540>383	32	20	540>158	32	20	0.03
29	Chlorpyrifos	陶斯松	352>200	23	19	350>198	23	19	0.01
30	Chlorpyriphos-methyl	甲基陶斯松	324>125	25	20	324>292	25	15	0.03
31	Clofentezine	克芬蟎	303>138	22	22	303>102	22	35	0.02
32	Clomazone	可滅蹤	240>125	29	20	240>89	29	44	0.01
33	Clothianidin	可尼丁	250>169	20	20	250>132	20	30	0.02
34	Cyanofenphos	施力松	304>157	23	20	304>120	23	20	0.01
35	Cyazofamid	賽座滅	325>108	15	15	325>261	15	9	0.01
36	Cyclosulfamuron	環磺隆	422>261	24	16	422>218	24	27	0.01
37	Cyflumetofen	賽芬蟎	448>173	28	28	448>249	28	8	0.02
38	Cymoxanil	克絕	199>128	17	8	199>111	17	18	0.02
39	Cyproconazole	環克座	292>70	20	25	292>125	20	25	0.01
40	Cyprodinil	賽普洛	226>93	50	33	226>108	50	25	0.02
41	Demeton-S-methyl	滅賜松	231>89	13	10	231>61	13	32	0.03
42	Dichlofluanid	益發靈	333>224	21	11	333>123	21	26	0.01

表一、3-酮加保扶等 164 項農藥之液相層析串聯質譜儀多重反應偵測模式參數及檢出限量(正離子模式)(續)

項次	分析物		定量離子對			定性離子對			檢出限量 (ppm)
	英文名	中文名	前驅離子(m/z)>產物離子(m/z)	進樣錐電壓 (V)	碰撞能量 (eV)	前驅離子(m/z)>產物離子(m/z)	進樣錐電壓 (V)	碰撞能量 (eV)	
43	Dicrotophos	雙特松	238>112	20	10	238>193	20	10	0.01
44	Difenoconazole	待克利	406>251	37	23	406>111	37	57	0.05
45	Dimethenamid	汰草滅	276>244	25	14	276>168	25	23	0.02
46	Dimethoate	大滅松	230>199	17	9	230>125	17	23	0.01
47	Dimethomorph	達滅芬	388>165	25	25	388>301	25	40	0.01
48	Diphenamid	大芬滅	240>134	25	25	240>167	25	35	0.02
49	Disulfoton	二硫松	275>89	14	12	275>61	14	35	0.01
50	Edifenphos	護粒松	311>111	20	20	311>173	20	20	0.01
51	Ethirimol	依瑞莫	210>140	38	22	210>98	38	28	0.02
52	Ethoprophos	普伏松	243>131	23	20	243>97	23	32	0.01
53	Etoxazole	依殺蟎	360>141	35	35	360>304	35	17	0.02
54	Etrimfos	益多松	293>125	25	20	293>265	25	20	0.05
55	Famoxadone	凡殺同	392>331	10	12	392>238	10	14	0.02
56	Fenamiphos	芬滅松	304>217	26	22	304>202	26	35	0.01
57	Fenarimol	芬瑞莫	331>268	38	20	331>81	38	34	0.02
58	Fenazaquin	芬殺蟎	307>161	20	20	307>57	20	20	0.01
59	Fenobucarb	丁基滅必蟲	208>95	20	10	208>152	20	10	0.01
60	Fenoxycarb	芬諾克	302>116	28	11	302>88	28	20	0.02
61	Fenpyroximate	芬普蟎	422>366	20	25	422>135	20	25	0.01
62	Fensulfothion	繁福松	309>157	28	23	309>173	28	23	0.05
63	Fenthion	芬殺松	279>169	27	16	279>247	27	13	0.02
64	Flazasulfuron	伏速隆	408>182	20	15	408>139	20	45	0.01

表一、3-酮加保扶等 164 項農藥之液相層析串聯質譜儀多重反應偵測模式參數及檢出限量(正離子模式)(續)

項次	分析物		定量離子對			定性離子對			檢出限量 (ppm)
	英文名	中文名	前驅離子(m/z) > 產物離子(m/z)	進樣錐電壓 (V)	碰撞能量 (eV)	前驅離子(m/z) > 產物離子(m/z)	進樣錐電壓 (V)	碰撞能量 (eV)	
65	Flonicamid	氟尼胺	230>203	32	18	230>174	32	18	0.02
66	Fluazifop-p-butyl	伏寄普	384>282	34	22	384>328	34	17	0.01
67	Fludioxonil	護汰寧	266>158	13	33	266>185	13	24	0.02
68	Flufenoxuron	氟芬隆	489>158	25	30	489>141	25	30	0.01
69	Fluopicolide	氟比來	385>175	29	23	385>147	29	49	0.02
70	Flusilazole	護矽得	316>165	25	25	316>247	25	25	0.01
71	Flutolanil	福多寧	324>262	25	20	324>242	25	25	0.01
72	Flutriafol	護汰芬	302>70	20	25	302>123	20	25	0.01
73	Fonofos	大福松	247>137	19	11	247>109	19	22	0.02
74	Halfenprox	合芬寧	496>183	25	20	496>461	25	10	0.05
75	Haloxyfop-methyl	甲基合氣氟	376>319	25	20	376>91	25	20	0.01
76	Heptenophos	飛達松	251>127	20	25	251>109	20	25	0.01
77	Hexaconazole	菲克利	314>70	31	20	314>159	31	36	0.02
78	Hexaflumuron	六伏隆	461>158	25	25	461>141	25	25	0.05
79	Hexythiazox	合賽多	353>228	20	20	353>168	20	20	0.05
80	Imibenconazole	易胺座	413>344	25	15	413>125	25	15	0.05
81	Imidacloprid	益達胺	256>209	25	20	256>175	25	20	0.05
82	Indoxacarb	因得克	528>150	20	30	528>293	20	20	0.01
83	Iprobenfos	丙基喜樂松	289>91	17	22	289>205	17	9	0.03
84	Isazofos	依殺松	314>162	20	20	314>120	20	20	0.01
85	Isofenphos	亞芬松	346>287	10	10	346>245	10	10	0.02
86	Isoprocarb	滅必蟲	194>95	20	10	194>137	20	10	0.01

表一、3-酮加保扶等 164 項農藥之液相層析串聯質譜儀多重反應偵測模式參數及檢出限量(正離子模式)(續)

項次	分析物		定量離子對			定性離子對			檢出限量 (ppm)
	英文名	中文名	前驅離子(m/z)>產物離子(m/z)	進樣錐電壓 (V)	碰撞能量 (eV)	前驅離子(m/z)>產物離子(m/z)	進樣錐電壓 (V)	碰撞能量 (eV)	
87	Kresoxim-methyl	克收欣	314>116	15	15	314>131	15	15	0.01
88	Malathion	馬拉松	331>127	20	12	331>99	20	25	0.01
89	Mefenacet	滅芬草	299>148	15	20	299>120	15	20	0.01
90	Mephosfolan	美福松	270>140	25	25	270>75	25	20	0.02
91	Mepronil	滅普寧	228>119	35	30	228>91	35	30	0.01
92	Metaflumizon	美氟綜	507>287	40	26	507>267	40	32	0.02
93	Metconazole	滅特座	320>70	34	36	320>125	34	36	0.01
94	Methacrifos	滅克松	241>209	21	9	241>125	21	19	0.02
95	Methamidophos	達馬松	142>94	21	13	142>125	21	13	0.02
96	Methidathion	滅大松	303>145	19	10	303>85	19	22	0.02
97	Methiocarb	滅賜克	226>121	20	15	226>169	20	15	0.01
98	Methomyl	納乃得	163>88	10	10	163>106	10	10	0.01
99	Methoxyfenozide	滅芬諾	369>149	34	18	369>313	34	8	0.02
100	Metolachlor	莫多草	284>252	20	20	284>176	20	20	0.01
101	Metolcarb	治滅蟲	166>109	15	25	166>94	15	35	0.01
102	Metribuzin	滅必淨	215>187	25	20	215>84	25	20	0.05
103	Mevinphos	美文松	225>193	20	8	225>127	20	16	0.02
104	Molinate	稻得壯	188>126	20	15	188>98	20	15	0.01
105	Monocrotophos	亞素靈	224>127	20	16	224>98	20	13	0.02
106	Myclobutanil	邁克尼	289>70	28	16	289>125	28	30	0.05
107	Napropamide	滅落脫	272>129	20	20	272>171	20	20	0.01
108	Nuarimol	尼瑞莫	315>81	25	25	315>252	25	25	0.05

表一、3-酮加保扶等 164 項農藥之液相層析串聯質譜儀多重反應偵測模式參數及檢出限量(正離子模式)(續)

項次	分析物		定量離子對			定性離子對			檢出限量 (ppm)
	英文名	中文名	前驅離子(m/z)>產物離子(m/z)	進樣錐電壓 (V)	碰撞能量 (eV)	前驅離子(m/z)>產物離子(m/z)	進樣錐電壓 (V)	碰撞能量 (eV)	
109	<u>Omethoate</u>	<u>歐滅松</u>	<u>214>125</u>	<u>19</u>	<u>22</u>	<u>214>183</u>	<u>19</u>	<u>11</u>	<u>0.05</u>
110	<u>Oxadiazon</u>	<u>樂滅草</u>	<u>345>303</u>	<u>25</u>	<u>15</u>	<u>345>220</u>	<u>25</u>	<u>15</u>	<u>0.01</u>
111	<u>Oxamyl</u>	<u>歐殺滅</u>	<u>237>72</u>	<u>11</u>	<u>13</u>	<u>237>90</u>	<u>11</u>	<u>13</u>	<u>0.01</u>
112	<u>Oxycarboxin</u>	<u>嘉保信</u>	<u>268>175</u>	<u>26</u>	<u>16</u>	<u>268>147</u>	<u>26</u>	<u>25</u>	<u>0.01</u>
113	<u>Paclobutrazol</u>	<u>巴克素</u>	<u>294>70</u>	<u>25</u>	<u>40</u>	<u>294>125</u>	<u>25</u>	<u>40</u>	<u>0.01</u>
114	<u>Penconazole</u>	<u>平克座</u>	<u>284>159</u>	<u>23</u>	<u>28</u>	<u>284>70</u>	<u>23</u>	<u>16</u>	<u>0.02</u>
115	<u>Pencycuron</u>	<u>賓克隆</u>	<u>329>125</u>	<u>20</u>	<u>15</u>	<u>329>218</u>	<u>20</u>	<u>15</u>	<u>0.01</u>
116	<u>Pendimethalin</u>	<u>施得圃</u>	<u>282>212</u>	<u>20</u>	<u>10</u>	<u>282>194</u>	<u>20</u>	<u>20</u>	<u>0.01</u>
117	<u>Phenthoate</u>	<u>賽達松</u>	<u>321>163</u>	<u>20</u>	<u>11</u>	<u>321>135</u>	<u>20</u>	<u>19</u>	<u>0.02</u>
118	<u>Phorate</u>	<u>福瑞松</u>	<u>261>75</u>	<u>16</u>	<u>10</u>	<u>261>97</u>	<u>16</u>	<u>26</u>	<u>0.01</u>
119	<u>Phosalone</u>	<u>裕必松</u>	<u>368>182</u>	<u>23</u>	<u>17</u>	<u>368>111</u>	<u>23</u>	<u>41</u>	<u>0.03</u>
120	<u>Phosphamidon</u>	<u>福賜米松</u>	<u>300>174</u>	<u>29</u>	<u>13</u>	<u>300>127</u>	<u>29</u>	<u>21</u>	<u>0.05</u>
121	<u>Pirimicarb</u>	<u>比加普</u>	<u>239>72</u>	<u>20</u>	<u>15</u>	<u>239>182</u>	<u>20</u>	<u>15</u>	<u>0.01</u>
122	<u>Pirimiphos-ethyl</u>	<u>乙基亞特松</u>	<u>334>198</u>	<u>34</u>	<u>22</u>	<u>334>182</u>	<u>34</u>	<u>21</u>	<u>0.01</u>
123	<u>Pirimiphos-methyl</u>	<u>甲基亞特松</u>	<u>306>164</u>	<u>35</u>	<u>22</u>	<u>306>108</u>	<u>35</u>	<u>31</u>	<u>0.01</u>
124	<u>Profenophos</u>	<u>佈飛松</u>	<u>373>128</u>	<u>29</u>	<u>45</u>	<u>373>302</u>	<u>29</u>	<u>19</u>	<u>0.02</u>
125	<u>Promecarb</u>	<u>普滅克</u>	<u>208>151</u>	<u>15</u>	<u>10</u>	<u>208>109</u>	<u>15</u>	<u>10</u>	<u>0.01</u>
126	<u>Propanil</u>	<u>除草靈</u>	<u>218>162</u>	<u>20</u>	<u>20</u>	<u>218>127</u>	<u>20</u>	<u>20</u>	<u>0.01</u>
127	<u>Propaphos</u>	<u>加護松</u>	<u>305>263</u>	<u>20</u>	<u>10</u>	<u>305>221</u>	<u>20</u>	<u>10</u>	<u>0.01</u>
128	<u>Propargite</u>	<u>毆蟎多</u>	<u>368>231</u>	<u>15</u>	<u>10</u>	<u>368>175</u>	<u>15</u>	<u>20</u>	<u>0.01</u>
129	<u>Propiconazole</u>	<u>普克利</u>	<u>342>69</u>	<u>34</u>	<u>19</u>	<u>342>159</u>	<u>34</u>	<u>37</u>	<u>0.03</u>
130	<u>Propoxur</u>	<u>安丹</u>	<u>210>111</u>	<u>12</u>	<u>20</u>	<u>210>93</u>	<u>12</u>	<u>20</u>	<u>0.01</u>

表一、3-酮加保扶等 164 項農藥之液相層析串聯質譜儀多重反應偵測模式參數及檢出限量(正離子模式)(續)

項次	分析物		定量離子對			定性離子對			檢出限量 (ppm)
	英文名	中文名	前驅離子(m/z)>產物離子(m/z)	進樣錐電壓 (V)	碰撞能量 (eV)	前驅離子(m/z)>產物離子(m/z)	進樣錐電壓 (V)	碰撞能量 (eV)	
131	Pyraclofos	白克松	361>257	35	23	361>97	35	31	0.03
132	Pyraclostrobin	百克敏	388>194	20	12	388>163	20	21	0.01
133	Pyrazophos	白粉松	374>222	36	23	374>194	36	33	0.05
134	Pyridaben	畢達本	365>147	20	26	365>309	20	14	0.05
135	Pyridaphenthion	必芬松	341>189	30	22	341>92	30	38	0.1
136	PyrifenoX	比芬諾	295>93	31	22	295>67	31	60	0.03
137	Pyriproxyfen	百利普芬	322>96	20	15	322>227	20	15	0.01
138	Pyroquilon	百快隆	174>132	20	25	174>117	20	25	0.01
139	Quinoxifen	快諾芬	308>197	43	31	308>162	43	44	0.05
140	Quizalofop-ethyl	快伏草	373>299	25	25	373>181	25	45	0.01
141	Spirodiclofen	賜派芬	411>313	25	11	411>71	25	15	0.02
142	Tebuconazole	得克利	308>70	20	35	308>125	20	35	0.01
143	Tebufenozide	得芬諾	353>297	19	8	353>133	19	20	0.02
144	Tebufenpyrad	得芬瑞	334>117	52	34	334>145	52	28	0.02
145	Tepraloxydim	得殺草	342>250	20	15	342>166	20	23	0.02
146	Terbufos	托福松	289>103	12	8	289>57	12	17	0.01
147	Tetraconazole	四克利	372>159	25	25	372>70	25	25	0.01
148	Tetramethrin	治滅寧	332>135	15	20	332>164	15	20	0.01
149	Thiabendazole	腐絕	202>175	30	30	202>131	30	30	0.01
150	Thiacloprid	賽果培	253>126	41	20	253>90	41	40	0.02
151	Thiamethoxam	賽速安	292>211	20	15	292>181	20	25	0.01
152	Thiobencarb	殺丹	258>125	20	15	258>100	20	10	0.01

表一、3-酮加保扶等 164 項農藥之液相層析串聯質譜儀多重反應偵測模式參數及檢出限量(正離子模式)(續)

項次	分析物		定量離子對			定性離子對			檢出限量 (ppm)
	英文名	中文名	前驅離子(m/z)>產物離子(m/z)	進樣錐電壓 (V)	碰撞能量 (eV)	前驅離子(m/z)>產物離子(m/z)	進樣錐電壓 (V)	碰撞能量 (eV)	
153	Thiodicarb	硫敵克	355>88	25	15	355>108	25	15	0.01
154	Tolfenpyrad	脫芬瑞	384>197	37	28	384>145	37	28	0.01
155	Triadimefon	三泰芬	294>69	27	21	294>197	27	15	0.01
156	Triadimenol	三泰隆	296>70	15	15	296>99	20	15	0.05
157	Triazophos	三落松	314>162	26	18	314>119	26	35	0.02
158	Trichlorfon	三氯松	257>109	25	17	257>79	25	30	0.05
159	Tricyclazole	三賽唑	190>163	38	24	190>136	38	26	0.02
160	Trifloxystrobin	三氟敏	409>186	15	15	409>206	15	15	0.01
161	Triflumizole	賽福座	346>278	15	15	346>250	20	15	0.02
162	Triforine	賽福寧	437>392	16	12	437>217	16	29	0.02
163	Vamidotion	繁米松	288>146	17	13	288>118	17	22	0.05
164	XMC	滅克蟲	180>123	12	20	180>95	12	20	0.01

註：茶類、香辛植物及其他草本植物(乾燥)之檢出限量為表列數值之 5 倍。

表二、二·四地等 6 項農藥之液相層析串聯質譜儀多重反應偵測模式參數及檢出限量(負離子模式)

項次	分析物		定量離子對			定性離子對			檢出限量 (ppm)
	英文名	中文名	前驅離子(m/z)> 產物離子(m/z)	進樣錐電壓 (V)	碰撞能量 (eV)	前驅離子(m/z)> 產物離子(m/z)	進樣錐電壓 (V)	碰撞能量 (eV)	
1	2,4-D	二·四地	219>161	15	20	221>163	15	20	0.02
2	Bentazone	本達隆	239>132	35	25	239>197	35	20	0.01
3	Diflubenzuron	二福隆	309>289	20	10	309>156	20	10	0.01
4	Fipronil	芬普尼	435>330	25	20	435>250	25	25	0.001
5	Lufenuron	祿芬隆	509>326	25	20	509>175	25	40	0.01
6	Teflubenzuron	得福隆	379>339	20	10	379>196	20	20	0.01

註：茶類、香辛植物及其他草本植物(乾燥)之檢出限量為表列數值之 5 倍。

表三、 α -蟲必死等 81 項農藥之氣相層析串聯質譜儀多重反應偵測模式參數及檢出限量

項次	分析物		定量離子對		定性離子對		檢出限量 (ppm)
	英文名	中文名	前驅離子(m/z) > 產物離子(m/z)	碰撞能量 (eV)	前驅離子(m/z) > 產物離子(m/z)	碰撞能量 (eV)	
1	<u>α-BHC</u>	<u>α-蟲必死</u>	<u>181>145</u>	<u>25</u>	<u>181>109</u>	<u>25</u>	<u>0.01</u>
2	<u>β-BHC</u>	<u>β-蟲必死</u>	<u>181>145</u>	<u>25</u>	<u>181>109</u>	<u>25</u>	<u>0.01</u>
3	<u>γ-BHC (Lindane)</u>	<u>γ-蟲必死(靈丹)</u>	<u>181>145</u>	<u>25</u>	<u>181>109</u>	<u>25</u>	<u>0.01</u>
4	<u>δ-BHC</u>	<u>δ-蟲必死</u>	<u>181>145</u>	<u>25</u>	<u>181>109</u>	<u>25</u>	<u>0.01</u>
5	<u>α-Endosulfan</u>	<u>α-安殺番</u>	<u>241>206</u>	<u>20</u>	<u>241>170</u>	<u>25</u>	<u>0.01</u>
6	<u>β-Endosulfan</u>	<u>β-安殺番</u>	<u>241>206</u>	<u>20</u>	<u>241>170</u>	<u>25</u>	<u>0.01</u>
7	<u>Endosulfan sulfate</u>	<u>安殺番硫酸鹽</u>	<u>272>237</u>	<u>15</u>	<u>272>235</u>	<u>15</u>	<u>0.01</u>
8	<u>cis-Chlordane</u>	<u>順式-可氯丹</u>	<u>373>266</u>	<u>20</u>	<u>375>301</u>	<u>10</u>	<u>0.01</u>
9	<u>trans-Chlordane</u>	<u>反式-可氯丹</u>	<u>373>266</u>	<u>20</u>	<u>375>301</u>	<u>10</u>	<u>0.01</u>
10	<u>op'-DDT</u>	<u>op'-滴滴涕</u>	<u>235>165</u>	<u>20</u>	<u>235>200</u>	<u>20</u>	<u>0.01</u>
11	<u>pp'-DDD</u>	<u>pp'-滴滴滴</u>	<u>235>165</u>	<u>20</u>	<u>235>199</u>	<u>15</u>	<u>0.03</u>
12	<u>pp'-DDE</u>	<u>pp'-滴滴易</u>	<u>246>176</u>	<u>25</u>	<u>246>211</u>	<u>25</u>	<u>0.01</u>
13	<u>pp'-DDT</u>	<u>pp'-滴滴涕</u>	<u>235>165</u>	<u>25</u>	<u>235>200</u>	<u>20</u>	<u>0.01</u>
14	<u>Aldrin</u>	<u>阿特靈</u>	<u>263>193</u>	<u>35</u>	<u>263>226</u>	<u>20</u>	<u>0.01</u>
15	<u>Alphacypermethrin</u>	<u>亞滅寧</u>	<u>163>91</u>	<u>15</u>	<u>199>127</u>	<u>8</u>	<u>0.05</u>
16	<u>Benfluralin</u>	<u>倍尼芬</u>	<u>292>206</u>	<u>15</u>	<u>292>160</u>	<u>15</u>	<u>0.01</u>
17	<u>Bifenox</u>	<u>必芬諾</u>	<u>341>310</u>	<u>10</u>	<u>341>281</u>	<u>15</u>	<u>0.01</u>
18	<u>Bifenthrin</u>	<u>畢芬寧</u>	<u>181>166</u>	<u>10</u>	<u>181>153</u>	<u>10</u>	<u>0.03</u>
19	<u>Bromophos-ethyl</u>	<u>乙基溴磷松</u>	<u>359>303</u>	<u>15</u>	<u>359>331</u>	<u>10</u>	<u>0.03</u>
20	<u>Bromophos-methyl</u>	<u>甲基溴磷松</u>	<u>331>316</u>	<u>25</u>	<u>331>286</u>	<u>30</u>	<u>0.03</u>
21	<u>Bromopropylate</u>	<u>新殺蟎</u>	<u>183>155</u>	<u>15</u>	<u>341>185</u>	<u>20</u>	<u>0.02</u>
22	<u>Butralin</u>	<u>比達寧</u>	<u>266>174</u>	<u>20</u>	<u>266>190</u>	<u>15</u>	<u>0.05</u>
23	<u>Captafol</u>	<u>四氣丹</u>	<u>183>78.6</u>	<u>25</u>	<u>149>105.4</u>	<u>7</u>	<u>0.05</u>

表三、 α -蟲必死等 81 項農藥之氣相層析串聯質譜儀多重反應偵測模式參數及檢出限量(續)

項次	分析物		定量離子對		定性離子對		檢出限量 (ppm)
	英文名	中文名	前驅離子(m/z) > 產物離子(m/z)	碰撞能量 (eV)	前驅離子(m/z) > 產物離子(m/z)	碰撞能量 (eV)	
24	Captan	蓋普丹	149>79	15	149>105	5	0.01
25	Carbophenothion	加芬松	342>157	11	342>296	5	0.02
26	Chinomethionat	蟎離丹	206>148	20	234>148	20	0.01
27	Chlorfenapyr	克凡派	247>227	15	247>200	25	0.05
28	Chloropropylate	克氣蟎	139>111	15	251>139	15	0.05
29	Chlorothalonil	四氣異苯腈	266>168	30	266>229	20	0.01
30	Chlozolate	克氣得	331>259	10	259>188	15	0.01
31	Cyfluthrin	賽扶寧	163>91	15	163>127	8	0.01
32	Cyhalothrin	賽洛寧	181>152	25	197>141	15	0.01
33	Cypermethrin	賽滅寧	163>91	15	163>127	8	0.05
34	Deltamethrin	第滅寧	253>93	22	253>174	10	0.01
35	Diazinon	大利松	304>179	10	304>162	10	0.02
36	Dichlorvos	二氣松	185>93	15	185>109	20	0.01
37	Dicloran	大克爛	206>175	15	206>148	25	0.01
38	Dicofol	大克蟎	139>111	15	251>139	15	0.05
	4,4'-dichlorobenzophenone (DCBP)	大克蟎降解物	139>111	15	250>139	15	0.01
39	Dieldrin	地特靈	263>193	35	263>228	20	0.01
40	Diniconazole	達克利	268>232	10	268>135	40	0.03
41	Dinitramine	撻乃安	261>195	20	216>195	10	0.01
42	Ditalimfos	普得松	123>79	10	123>97	10	0.03
43	Endrin	安特靈	263>193	35	263>228	20	0.01
44	EPN	一品松	157>77	25	157>110	15	0.01

表三、 α -蟲必死等 81 項農藥之氣相層析串聯質譜儀多重反應偵測模式參數及檢出限量(續)

項次	分析物		定量離子對		定性離子對		檢出限量 (ppm)
	英文名	中文名	前驅離子(m/z) > 產物離子(m/z)	碰撞能量 (eV)	前驅離子(m/z) > 產物離子(m/z)	碰撞能量 (eV)	
45	Epoxiconazole	依普座	192>138	10	192>157	12	0.07
46	Esfenvalerate	益化利	225>119	20	225>147	10	0.02
47	Ethion	愛殺松	231>175	15	231>185	13	0.01
48	Fenbuconazole	芬克座	198>129	15	198>102	25	0.1
49	Fenitrothion	撲滅松	277>109	25	277>260	5	0.01
50	Fenpropathrin	芬普寧	265>210	10	265>89	35	0.08
51	Fenpropimorph	芬普福	128>70	10	303>128	5	0.1
52	Fenvalerate	芬化利	225>119	20	225>147	10	0.03
53	Flucythrinate	護賽寧	199>157	10	199>107	25	0.05
54	Fluvalinate	福化利	250>200	20	250>208	25	0.05
55	Formothion	福木松	224>125	20	224>155	10	0.03
56	Fthalide	熱必斯	243>215	14	243>179	24	0.2
57	Heptachlor	飛佈達	272>237	20	237>143	30	0.05
58	Heptachlor epoxide	環氧飛佈達	353>263	15	353>282	15	0.01
59	Hexazinone	菲殺淨	171>71	15	171>85	15	0.07
60	Iprodione	依普同	314>245	10	314>271	10	0.05
61	Isoprothiolane	亞賜圃	290>204	5	290>118	5	0.02
62	Isoxathion	加福松	105>77	10	105>51	30	0.05
63	Methyl pentachlorophenyl sulfide	五氯苯基甲基硫化物	296>246	35	296>281	25	0.01
64	Mirex	滅蟻樂	272>237	20	332>262	30	0.01

表三、 α -蟲必死等 81 項農藥之氣相層析串聯質譜儀多重反應偵測模式參數及檢出限量(續)

項次	分析物		定量離子對		定性離子對		檢出限量 (ppm)
	英文名	中文名	前驅離子(m/z) > 產物離子(m/z)	碰撞能量 (eV)	前驅離子(m/z) > 產物離子(m/z)	碰撞能量 (eV)	
65	Oxadixyl	毆殺斯	163>132	10	163>117	25	0.07
66	Oxyfluorfen	復祿芬	302>274	10	252>146	25	0.03
67	Parathion-ethyl	巴拉松	291>109	15	291>137	10	0.01
68	Parathion-methyl	甲基巴拉松	125>47	15	125>79	5	0.01
69	Pentachloroaniline	五氯苯胺	265>158	35	265>167	35	0.01
70	Permethrin	百滅寧	183>153	15	183>168	10	0.05
71	Phosmet	益滅松	160>134	10	160>106	10	0.02
72	Pretilachlor	普拉草	176>147	15	176>134	15	0.05
73	Prochloraz	撲克拉	308>70	15	308>202	10	0.03
74	Procymidone	撲滅寧	283>95	25	283>255	15	0.05
75	Prothiofos	普硫松	267>239	10	267>221	20	0.01
76	Quinalphos	拜裕松	298>156	5	298>190	5	0.02
77	Quintozene (PCNB)	五氯硝苯	295>214	40	295>237	15	0.02
78	Salithion	殺力松	216>201	10	216>183	10	0.02
79	Tetradifon	得脫蟎	356>159	25	356>229	25	0.02
80	Trifluralin	三福林	306>264	15	306>206	15	0.01
81	Vinclozolin	免克寧	285>212	10	285>178	15	0.01

註：茶類、香辛植物及其他草本植物(乾燥)之檢出限量為表列數值之 5 倍。