

禽畜產品中殘留農藥檢驗方法—多重殘留分析方法修正草案總說明

為加強禽畜產品中殘留農藥之管理，依據食品安全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、食品器具、食品容器或包裝及食品用洗潔劑之檢驗，其檢驗方法，經食品檢驗方法諮議會諮議，由中央主管機關定之」，爰擬具「禽畜產品中殘留農藥檢驗方法—多重殘留分析方法」修正草案，其修正要點如下：

- 一、「適用範圍」增加蛋類基質及檢測品項。
- 二、「裝置」修正液相層析串聯質譜儀之「層析管」、「保護管柱」及氣相層析串聯質譜儀之「離子源」，另修正「高速組織研磨振盪均質機」之中英文名稱。
- 三、「試藥」之農藥對照用標準品，由六十項修正為一百二十九項。
- 四、「器具及材料」修正濾膜之材質。
- 五、「移動相溶液之調製」修正移動相溶液 A 及 B 之調製。
- 六、「內部標準溶液之配製」修正配製濃度。
- 七、「檢液之調製」增列蛋類檢體，並修正內部標準溶液之濃度及高速組織研磨振盪均質機。
- 八、「基質匹配檢量線之製作」修正內部標準溶液之濃度及增列芬普尼及其代謝物之濃度範圍，另修正「液相層析串聯質譜分析測定條件」之層析管、保護管柱、注入量、溶媒揮散溫度。
- 九、「鑑別試驗及含量測定」將「標準溶液」修正為「基質匹配檢量線溶液」。
- 十、「附註」增列附註二及附註四。
- 十一、更新「參考文獻」。
- 十二、「表一」、「表二」及「表三」增列蛋類之定量極限及新增品項之多重反應偵測模式參數及定量極限，另修正表一中「賜諾殺 A」及「賜諾殺 D」之定量極限為合併計。
- 十三、增修訂部分文字。

禽畜產品中殘留農藥檢驗方法—多重殘留 分析方法修正草案對照表

修正規定	現行規定	說明
1. 適用範圍：本檢驗方法適用於禽畜產品之肌肉、<u>內臟及蛋類</u>中129項農藥多重殘留分析。 2. 檢驗方法：檢體採用QuEChERS方法(Quick, Easy, Cheap, Effective, Rugged, Safe)前處理後，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(gas chromatograph/tandem mass spectrometer, GC-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：<u>CORTECS UPLC, C18, 1.6 μm</u>，內徑2.1 mm $\times$ 10 cm，或同級品。 2.1.1.3. 保護管柱：<u>CORTECS UPLC, C18, 1.6 μm</u>，內徑2.1 mm $\times$ 5 mm，或同級品。 2.1.2. 氣相層析串聯質譜儀： 2.1.2.1. 離子源：電子游離化(electron ionization, EI)。 2.1.2.2. 層析管：HP-5MS UI毛細管，內膜厚度0.25 μm，內徑0.25 mm $\times$ 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. <u>高速分散裝置(High speed dispersing device)</u>：<u>SPEX SamplePrep 2010 GenoGrinder[®]</u>，1000 rpm以上，或同級品。 2.1.6. 離心機(Centrifuge)：可達4000 $\times$g以上，控制溫度可達15°C以下者。 2.1.7. 氮氣濃縮裝置(Nitrogen evaporator)。	1. 適用範圍：本檢驗方法適用於禽畜產品之肌肉<u>及</u>內臟中60項農藥多重殘留分析。 2. 檢驗方法：檢體採用QuEChERS方法(Quick, Easy, Cheap, Effective, Rugged, Safe)前處理後，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(gas chromatograph/tandem mass spectrometer, GC-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：<u>Acquity UPLC[®] HSS T3, 1.8 μm</u>，內徑2.1 mm $\times$ 10 cm，或同級品。 2.1.1.3. 保護管柱：<u>Acquity UPLC[®] HSS T3, 1.8 μm</u>，內徑2.1 mm $\times$ 5 mm，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<u>撞擊</u>游離(electron <u>impact</u> ionization, EI)。 2.1.2.2. 層析管：HP-5MS UI毛細管，內膜厚度0.25 μm，內徑0.25 mm $\times$ 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. <u>高速組織研磨振盪均質機(SPEX SamplePrep 2010 GenoGrinder[®])</u>：1000 rpm以上，或同級品。 2.1.6. 離心機(Centrifuge)：可達4000 $\times$g以上，控制溫度可達15°C以下者。 2.1.7. 氮氣濃縮裝置(Nitrogen evaporator)。	一、「適用範圍」增加蛋類基質及檢測品項。 二、「裝置」修正液相層析串聯質譜儀之「層析管」、「保護管柱」及氣相層析串聯質譜儀之「離子源」，另修正「高速組織研磨振盪均質機」之中英文名稱。 三、「試藥」之農藥對照用標準品，由六十項修正為一百二十九項。 四、「器具及材料」修正濾膜之材質。 五、「移動相溶液之調製」修正移動相溶液A及B之調製。 六、「內部標準溶液之配製」修正配製濃度。 七、「檢液之調

2.2. 試藥： 冰醋酸、甲酸及醋酸銨均採用試藥特級；正己烷及丙酮均採用殘留量級；乙腈及甲醇均採用液相層析級；無水醋酸鈉、無水硫酸鎂、primary secondary amine (PSA)、octadecylsilane, end-capped (C18 EC) 及 graphitized carbon black (GCB)均採用分析級；去離子水(比電阻於25℃可達18 MΩ·cm以上)；農藥對照用標準品毆殺松(acephate)等129項(品項見表一、表二及表三)；磷酸三苯酯(triphenylphosphate, TPP)內部標準品。 2.3. 器具及材料： 2.3.1. 離心管：15 mL及50 mL，PP材質。 2.3.2. 濾膜：孔徑0.22 μm，PTFE材質。 2.3.3. 容量瓶：25 mL及50 mL，褐色。 2.3.4. 陶瓷均質石 (Ceramic homogenizer) ^(註1)：採用Bond Elut QuEChERS P/N 5982-9313，或同級品。 2.3.5. 萃取用粉劑^(註2)：含無水硫酸鎂4 g及無水醋酸鈉1 g。 2.3.6. 淨化用離心管^(註2)：含PSA 375 mg、無水硫酸鎂750 mg、C18 EC 250 mg及GCB 45 mg，檢液負荷量5 mL。 註1：陶瓷均質石可視檢體黏稠度自行評估使用。 註2：可依需求自行評估使用市售各種萃取及淨化用組合套組。 2.4. 移動相溶液之調製： 2.4.1. 移動相溶液A： 取醋酸銨0.4 g，以去離子水溶解使成1000 mL，加入甲酸1 mL，混合均勻，以濾膜過濾，取濾液供作移動相溶液A。 2.4.2. 移動相溶液B： 取醋酸銨0.4 g，以甲醇溶解使成	2.2. 試藥： 冰醋酸、甲酸及醋酸銨均採試藥特級；正己烷及丙酮均採用殘留量級；乙腈及甲醇均採液相層析級；無水醋酸鈉、無水硫酸鎂、primary secondary amine (PSA)、octadecylsilane, end-capped (C18 EC) 及 graphitized carbon black (GCB)均採用分析級；去離子水(比電阻於25℃可達18 MΩ·cm以上)；農藥對照用標準品毆殺松(acephate)等60項(品項見表一、表二及表三)；磷酸三苯酯(triphenylphosphate, TPP)內部標準品。 2.3. 器具及材料： 2.3.1. 離心管：15 mL及50 mL，PP材質。 2.3.2. 濾膜：孔徑0.22 μm，PVDF材質。 2.3.3. 容量瓶：25 mL及50 mL，褐色。 2.3.4. 陶瓷均質石 (Ceramic homogenizer) ^(註1)：採用Bond Elut QuEChERS P/N 5982-9313，或同級品。 2.3.5. 萃取用粉劑^(註2)：含無水硫酸鎂4 g及無水醋酸鈉1 g。 2.3.6. 淨化用離心管^(註2)：含PSA 375 mg、無水硫酸鎂750 mg、C18 EC 250 mg及GCB 45 mg，檢液負荷量5 mL。 註1：陶瓷均質石可視檢體黏稠度自行評估使用。 註2：可依需求自行評估使用市售各種萃取及淨化用組合套組。 2.4. 移動相溶液之調製： 2.4.1. 移動相溶液A： 取<u>甲醇50 mL與去離子水450 mL混合後</u>，加入醋酸銨0.19 g及甲酸1 mL，<u>溶解並</u>混合均勻，以濾膜過濾，取濾液供作移動相溶液A。 2.4.2. 移動相溶液B： 取<u>甲醇500 mL，加入醋酸銨0.19</u>	製」增列蛋類檢體，並修正內部標準溶液之濃度及高速組織研磨振盪均質機。 八、「基質匹配檢量線之製作」修正內部標準溶液之濃度及增列芬普尼及其代謝物之濃度範圍，另修正「液相層析串聯質譜分析測定條件」之層析管、保護管柱、注入量、溶媒揮散溫度。 九、「鑑別試驗及含量測定」將「標準溶液」修正為「基質匹配檢量線溶液」。 十、「附註」增列附註二及附註四。 十一、更新「參考文獻」。 十二、「表一」、「表二」及「表三」增列蛋類之定量極限及新增品
---	--	--

1000 mL，經濾膜過濾，取濾液供作移動相溶液B。 2.5. 內部標準溶液之配製： 取磷酸三苯酯內部標準品約40 mg，精確稱定，以甲醇溶解並定容至50 mL，作為內部標準原液，於-18℃避光貯存。 2.5.1. 取適量內部標準原液，以甲醇稀釋至50 µg/mL，供作2.8.節檢液調製使用之內部標準溶液。 2.5.2. 取適量內部標準原液，以甲醇稀釋至5 µg/mL，供作2.9.1.節LC-MS/MS分析用之內部標準溶液。 2.5.3. 取適量內部標準原液，以丙酮稀釋至5 µg/mL，供作2.9.2.節GC-MS/MS分析用之內部標準溶液。 2.6. 試劑之調製： 2.6.1. 含1%醋酸之乙腈溶液： 取冰醋酸10 mL與乙腈990 mL混合均勻。 2.6.2. 丙酮：正己烷(1:1, v/v)溶液： 取丙酮與正己烷以1：1 (v/v)比例混勻。 2.7. 標準溶液之配製： 2.7.1. 取農藥對照用標準品各約25 mg，精確稱定，以乙腈溶解並定容至25 mL，作為標準原液，於-18℃避光貯存。取適量標準原液以甲醇稀釋至1 µg/mL，供作2.9.1.節LC-MS/MS分析用標準溶液。 2.7.2. 取農藥對照用標準品各約25 mg，精確稱定，以丙酮或正己烷溶解並定容至25 mL，作為標準原液，於-18℃避光貯存。取適量標準原液以丙酮：正己烷(1:1, v/v)溶液稀釋至1 µg/mL，供作2.9.2.節GC-MS/MS分析用標準溶液。 2.8. 檢液之調製： 將肌肉及內臟檢體均質，取約10 g，精確稱定；蛋類檢體去除外殼後，將蛋白與蛋黃混合均勻，取	g，溶解並混合均勻，以濾膜過濾，取濾液供作移動相溶液B。 2.5. 內部標準溶液之配製： 取磷酸三苯酯內部標準品約40 mg，精確稱定，以甲醇溶解並定容至50 mL，作為內部標準原液，於-18℃避光貯存。 2.5.1. 取適量內部標準原液，以甲醇稀釋至75 µg/mL，供作2.8.節檢液調製使用之內部標準溶液。 2.5.2. 取適量內部標準原液，以甲醇稀釋至7.5 µg/mL，供作2.9.1.節LC-MS/MS分析用之內部標準溶液。 2.5.3. 取適量內部標準原液，以丙酮稀釋至7.5 µg/mL，供作2.9.2.節GC-MS/MS分析用之內部標準溶液。 2.6. 試劑之調製： 2.6.1. 含1%醋酸之乙腈溶液： 取冰醋酸10 mL與乙腈990 mL混合均勻。 2.6.2. 丙酮：正己烷(1:1, v/v)溶液： 取丙酮與正己烷以1：1 (v/v)比例混勻。 2.7. 標準溶液之配製： 2.7.1. 取農藥對照用標準品各約25 mg，精確稱定，以乙腈溶解並定容至25 mL，作為標準原液，於-18℃避光貯存。取適量標準原液以甲醇稀釋至1 µg/mL，供作2.9.1.節LC-MS/MS分析用標準溶液。 2.7.2. 取農藥對照用標準品各約25 mg，精確稱定，以丙酮或正己烷溶解並定容至25 mL，作為標準原液，於-18℃避光貯存。取適量標準原液以丙酮：正己烷(1:1, v/v)溶液稀釋至1 µg/mL，供作2.9.2.節GC-MS/MS分析用標準溶液。 2.8. 檢液之調製： 將檢體均質，取約10 g，精確稱定，置於50 mL離心管中，冷凍後加入含1%醋酸之乙腈溶液10 mL	項之多重反應偵測模式參數及定量極限，另修正表一中「賜諾殺A」及「賜諾殺D」之定量極限為合併計。 十三、增修訂部分文字。
---	--	---

約10 g，精確稱定，置於50 mL離心管中，冷凍後加入含1%醋酸之乙腈溶液10 mL及50 µg/mL內部標準溶液10 µL，再依序加入陶瓷均質石1顆及萃取用粉劑，蓋上離心管蓋，隨即激烈振盪數次，防止鹽類結塊，再以高速分散裝置於1000 rpm振盪或以手激烈振盪3分鐘後，於15°C，4000 ×g離心5分鐘。取上清液5 mL，避免取到油層，置於淨化用離心管，以高速分散裝置以1000 rpm振盪或以手激烈振盪1分鐘後，於15°C，4000 ×g離心5分鐘。取上清液1 mL，以氮氣吹至剛乾，殘留物以甲醇1 mL溶解，混合均勻，經濾膜過濾，供作檢液I，以LC-MS/MS分析。另取上清液1 mL，以氮氣吹至剛乾，殘留物以丙酮：正己烷(1:1, v/v)溶液1 mL溶解，混合均勻，經濾膜過濾，供作檢液II，以GC-MS/MS分析。 2.9. 基質匹配檢量線之製作： 2.9.1. LC-MS/MS： 取空白檢體，依2.8.節調製未添加內部標準品之淨化後上清液，分別量取1 mL，以氮氣吹至剛乾，分別加入適量甲醇、1 µg/mL標準溶液5~200 µL (芬普尼及其代謝物為2~200 µL)及5 µg/mL內部標準溶液10 µL，使體積為1 mL，混合均勻，供作基質匹配檢量線溶液I。依下列條件進行分析，就各農藥與內部標準品之波峰面積比，與對應之濃度，製作0.005~0.2 µg/mL (芬普尼及其代謝物為0.002~0.2 µg/mL)之基質匹配檢量線。 液相層析串聯質譜分析測定條件^(註3)： 層析管：CORTECS UPLC，C18，1.6 µm，內徑2.1 mm × 10 cm。 保護管柱：CORTECS UPLC，C18，1.6 µm，內徑2.1 mm × 5	及75 µg/mL內部標準溶液10 µL，再依序加入陶瓷均質石1顆及萃取用粉劑，蓋上離心管蓋，隨即激烈振盪數次，防止鹽類結塊，再以高速組織研磨振盪均質機於1000 rpm振盪或以手激烈振盪1分鐘後，於15°C，4000 ×g離心1分鐘。取上清液5 mL，避免取到油層，置於淨化用離心管，以高速組織研磨振盪均質機以1000 rpm振盪或以手激烈振盪1分鐘後，於15°C，4000 ×g離心5分鐘。取上清液1 mL，以氮氣吹至剛乾，殘留物以甲醇1 mL溶解，混合均勻，經濾膜過濾，供作檢液I，以LC-MS/MS分析。另取上清液1 mL，以氮氣吹至剛乾，殘留物以丙酮：正己烷(1:1, v/v)溶液1 mL溶解，混合均勻，經濾膜過濾，供作檢液II，以GC-MS/MS分析。 2.9. 基質匹配檢量線之製作： 2.9.1. LC-MS/MS： 取空白檢體，依2.8.節調製未添加內部標準品之淨化後上清液，分別量取1 mL，以氮氣吹至剛乾，分別加入適量甲醇、1 µg/mL標準溶液5~200 µL及7.5 µg/mL內部標準溶液^(註3)10 µL，使體積為1 mL，混合均勻。依下列條件進行分析，就各農藥與內部標準品之波峰面積比，與對應之濃度，製作0.005~0.2 µg/mL之基質匹配檢量線。 液相層析串聯質譜分析測定條件^(註4)： 保護管柱：Acquity UPLC® HSS T3，1.8 µm，內徑2.1 mm × 5 mm。 層析管：Acquity UPLC® HSS T3，1.8 µm，內徑2.1 mm × 10 cm。 層析管溫度：30°C。 移動相溶液：A液與B液以下列條件進行梯度分析 <table border="1"> <tr> <th>時間(min)</th><th>A (%)</th><th>B (%)</th></tr> </table>	時間(min)	A (%)	B (%)	
時間(min)	A (%)	B (%)			

mm。	<table><tr><td>0.0→2.0</td><td>99→50</td><td>1→50</td></tr><tr><td>2.0→8.0</td><td>50→30</td><td>50→70</td></tr><tr><td>8.0→10.0</td><td>30→1</td><td>70→99</td></tr><tr><td>10.0→13.0</td><td>1→1</td><td>99→99</td></tr><tr><td>13.0→13.5</td><td>1→99</td><td>99→1</td></tr><tr><td>13.5→15.0</td><td>99→99</td><td>1→1</td></tr></table>	0.0→2.0	99→50	1→50	2.0→8.0	50→30	50→70	8.0→10.0	30→1	70→99	10.0→13.0	1→1	99→99	13.0→13.5	1→99	99→1	13.5→15.0	99→99	1→1			
0.0→2.0	99→50	1→50																				
2.0→8.0	50→30	50→70																				
8.0→10.0	30→1	70→99																				
10.0→13.0	1→1	99→99																				
13.0→13.5	1→99	99→1																				
13.5→15.0	99→99	1→1																				
層析管溫度：30℃。	移動相流速：0.3 mL/min。																					
移動相溶液：A液與B液以下列條件進行梯度分析	注入量：10 μL。																					
<table><tr><td>時間(min)</td><td>A (%)</td><td>B (%)</td></tr><tr><td>0.0→2.0</td><td>99→50</td><td>1→50</td></tr><tr><td>2.0→8.0</td><td>50→30</td><td>50→70</td></tr><tr><td>8.0→10.0</td><td>30→1</td><td>70→99</td></tr><tr><td>10.0→13.0</td><td>1→1</td><td>99→99</td></tr><tr><td>13.0→13.5</td><td>1→99</td><td>99→1</td></tr><tr><td>13.5→15.0</td><td>99→99</td><td>1→1</td></tr></table>	時間(min)	A (%)	B (%)	0.0→2.0	99→50	1→50	2.0→8.0	50→30	50→70	8.0→10.0	30→1	70→99	10.0→13.0	1→1	99→99	13.0→13.5	1→99	99→1	13.5→15.0	99→99	1→1	毛細管電壓(Capillary voltage)：
時間(min)	A (%)	B (%)																				
0.0→2.0	99→50	1→50																				
2.0→8.0	50→30	50→70																				
8.0→10.0	30→1	70→99																				
10.0→13.0	1→1	99→99																				
13.0→13.5	1→99	99→1																				
13.5→15.0	99→99	1→1																				
	電灑離子化 <u>正離子</u> (ESI ⁺)採用3.5 kV，																					
	電灑離子化 <u>負離子</u> (ESI ⁻)採用1.6 kV。																					
移動相流速：0.3 mL/min。	離子源溫度 (Ion source temperature)：150℃。																					
注入量：5 μL。	溶媒揮散溫度 (Desolvation temperature)：450℃。																					
毛細管電壓(Capillary voltage)：	偵測模式：多重反應偵測(multiple reaction monitoring, MRM)。離子對、進樣錐電壓(cone voltage)與碰撞能量(collision energy)如表一及表二。																					
正離子電灑離子化(ESI ⁺)採用3.5 kV，	2.9.2. GC/MS/MS：																					
負離子電灑離子化(ESI ⁻)採用1.6 kV。	取空白檢體，依2.8.節調製未添加內部標準品之淨化後上清液，分別量取1 mL，以氮氣吹至剛乾，分別加入適量丙酮：正己烷(1:1, v/v)、1 μg/mL標準溶液5～200 μL及7.5 μg/mL內部標準溶液 ^(註3) 10 μL，使體積為1 mL，混合均勻。依下列條件進行分析，就各農藥與內部標準品之波峰面積比，與對應之濃度，製作0.005～0.2 μg/mL之基質匹配檢量線。																					
離子源溫度 (Ion source temperature)：150℃。	氣相層析串聯質譜分析測定條件 ^(註4) ：																					
溶媒揮散溫度 (Desolvation temperature)：500℃。	層析管：HP-5MS UI毛細管，內膜厚度0.25 μm，內徑0.25 mm × 30 m。																					
偵測模式：多重反應偵測(multiple reaction monitoring, MRM)。離子對、進樣錐電壓(cone voltage)與碰撞能量(collision energy)如表一及表二。	層析管溫度：																					
註3：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。	初溫：60℃，1 min；																					
2.9.2. GC-MS/MS：	升溫速率：40℃/min；																					
取空白檢體，依2.8.節調製未添加內部標準品之淨化後上清液，分別量取1 mL，以氮氣吹至剛乾，分別加入適量丙酮：正己烷(1:1, v/v)溶液、1 μg/mL標準溶液5～200 μL及5 μg/mL內部標準溶液10 μL，使體積為1 mL，混合均勻，供作基質匹配檢量線溶液II。依下列條件進行分析，就各農藥與內部標準品之波峰面積比，與對應之濃度，製作0.005～0.2 μg/mL之基質匹配檢量線。	中溫：170℃；																					
氣相層析串聯質譜分析測定條件 ^(註3) ：	升溫速率：10℃/min；																					
	終溫：310℃，2.25 min。																					

層析管：HP-5MS UI毛細管，內膜厚度0.25 μm，內徑0.25 mm × 30 m。 層析管溫度： 初溫：60℃，1 min； 升溫速率：40℃/min； 中溫：170℃； 升溫速率：10℃/min； 終溫：310℃，2.25 min。 移動相氮氣流速：1 mL/min。 注入量：1 μL。 注入器溫度 (Injector temperature)：280℃。 注入模式(Inject mode)：不分流(splitless)。 離子化模式：EI，70 eV。 離子源溫度：280℃。 偵測模式：多重反應偵測，偵測離子對及碰撞能量如表三。 2.10. 鑑別試驗及含量測定： 2.10.1. LC-MS/MS 精確量取檢液I及<u>基質匹配檢量線溶液I各5 μL</u>，分別注入液相層析串聯質譜儀中，依2.9.1.節條件進行分析。就檢液與<u>基質匹配檢量線溶液</u>所得波峰之滯留時間及多重反應偵測相對離子強度^(註4)鑑別之，並依下列計算式求出檢體中各農藥之含量(ppm)： 檢體中各農藥之含量(ppm) = $\frac{C \times V}{M}$ C：由基質匹配檢量線求得檢液中各農藥之濃度(μg/mL) V：萃取檢體之含1%醋酸之乙腈溶液體積(10 mL) M：取樣分析檢體之重量(g) 註4：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： <table><tr><th>相對離子強度(%)</th><th>容許範圍(%)</th></tr><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></table>	相對離子強度(%)	容許範圍(%)	≥ 50	± 20	≥ 20~50	± 25	≥ 10~20	± 30	移動相氮氣流速：1 mL/min。 注入量：1 μL。 注入器溫度 (Injector temperature)：280℃。 注入模式(Inject mode)：不分流(splitless)。 離子化模式：<u>電子撞擊游離(EI)</u>，70 eV。 離子源溫度：280℃。 偵測模式：多重反應偵測，偵測離子對及碰撞能量如表三。 註3：<u>內部標準品回收率建議可當作品管樣品評估。</u> 註4：<u>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。</u> 2.10. 鑑別試驗及含量測定： 2.10.1. LC-MS/MS 精確量取檢液I及<u>標準溶液各10 μL</u>，分別注入液相層析串聯質譜儀中，依2.9.1.節條件進行分析。就檢液與<u>標準溶液</u>所得波峰之滯留時間及多重反應偵測相對離子強度^(註5)鑑別之，並依下列計算式求出檢體中各農藥之含量(ppm)： 檢體中各農藥之含量(ppm) = $\frac{C \times V}{M}$ C：由基質匹配檢量線求得檢液中各農藥之濃度(μg/mL) V：萃取檢體之含1%醋酸之乙腈溶液體積(10 mL) M：取樣分析檢體之重量(g) 2.10.2. GC-MS/MS 精確量取檢液II及<u>標準溶液各1 μL</u>，分別注入氣相層析串聯質譜儀中，依2.9.2.節條件進行分析。就檢液與<u>標準溶液</u>所得波峰之滯留時間及多重反應偵測相對離子強度^(註5)鑑別之，並依下列計算式求出檢體中各農藥之含量(ppm)： 檢體中各農藥之含量(ppm) = $\frac{C \times V}{M}$
相對離子強度(%)	容許範圍(%)								
≥ 50	± 20								
≥ 20~50	± 25								
≥ 10~20	± 30								

≤ 10	± 50	C：由基質匹配檢量線求得檢液中各農藥之濃度(μg/mL)										
2.10.2. GC-MS/MS		V：萃取檢體之含1%醋酸之乙腈溶液體積(10 mL)										
精確量取檢液II及 <u>基質匹配檢量線溶液II</u> 各1 μL，分別注入氣相層析串聯質譜儀中，依2.9.2.節條件進行分析。就檢液與 <u>基質匹配檢量線溶液</u> 所得波峰之滯留時間及多重反應偵測相對離子強度 ^(註4) 鑑別之，並依下列計算式求出檢體中各農藥之含量(ppm)：		M：取樣分析檢體之重量(g)										
檢體中各農藥之含量(ppm) = $\frac{C \times V}{M}$		註5：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：										
		<table><tr><th>相對離子強度(%)</th><th>容許範圍(%)</th></tr><tr><td>> 50</td><td>± 20</td></tr><tr><td>$> 20 \sim 50$</td><td>± 25</td></tr><tr><td>$> 10 \sim 20$</td><td>± 30</td></tr><tr><td>≤ 10</td><td>± 50</td></tr></table>	相對離子強度(%)	容許範圍(%)	> 50	± 20	$> 20 \sim 50$	± 25	$> 10 \sim 20$	± 30	≤ 10	± 50
相對離子強度(%)	容許範圍(%)											
> 50	± 20											
$> 20 \sim 50$	± 25											
$> 10 \sim 20$	± 30											
≤ 10	± 50											
M		附註：1. 本檢驗方法之定量極限如表一、表二及表三。										
C：由基質匹配檢量線求得檢液中各農藥之濃度(μg/mL)		2. 本檢驗方法所列品項可依需求評估以GC-MS/MS或LC-MS/MS分析。										
V：萃取檢體之含1%醋酸之乙腈溶液體積(10 mL)		3. 檢體中有影響檢驗結果之物質時，應自行探討。										
M：取樣分析檢體之重量(g)		參考文獻：										
附註：1. 本檢驗方法之定量極限如表一、表二及表三。		1. Lehotay, S. J., Maštovská, K. and Yun, S. J. 2005. Evaluation of two fast and easy methods for pesticide residue analysis in fatty food matrixes. J. AOAC Int. 88: 630-638.										
2. <u>檢驗步驟中添加之磷酸三苯酯(triphenylphosphate, TPP)內部標準品</u> ，由於無法代表所有農藥的物化特性，故於計算各農藥濃度時不一定要納入計算式。建議可用於確認流程，作為品質管制參考。		2. European Committee for Standardization. 2009. Food of plant origin—determination of pesticide residues using GC-MS and/or LC-MS/MS following acetonitrile extraction/partitioning and clean-up by dispersive SPE—QuEChERS-method. DIN EN 15662: 2009-02 (English version).										
3. 本檢驗方法所列品項可依需求評估以GC-MS/MS或LC-MS/MS分析。												
4. <u>賜諾殺含二項化合物</u> ，各化合物於 <u>基質匹配檢量線之最低濃度</u> 應分別以定量極限乘上各化合物於標準品中之比例進行推算。												
5. 檢體中有影響檢驗結果之物質時，應自行探討。												
參考文獻：												
1. Lehotay, S. J., Maštovská, K. and Yun, S. J. 2005. Evaluation of two fast and easy methods for pesticide residue analysis in fatty food matrixes. J. AOAC Int. 88: 630-638.												
2. European Committee for Standardization. 2017. Food of												

plant origin- determination of pesticide residues using GC-MS and/or LC-MS/MS following acetonitrile extraction/partitioning and clean-up by dispersive SPE- QuEChERS-method. DIN EN 15662: <u>2017</u> (English version).		
--	--	--

修正規定

表一、毆殺松等65項農藥及內部標準品之多重反應偵測模式參數及定量極限(LC-MS/MS正離子模式)

項次	分析物		定量離子對			定性離子對			定量極限(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)	肌肉	內臟	蛋類
1	Acephate	毆殺松	184 > 143	11	8	184 > 125	11	18	0.01	0.01	0.01
2	Acetamiprid	亞滅培	223 > 126	26	21	223 > 90	26	35	0.01	0.01	0.01
3	Aldicarb	得滅克	208 > 89	10	20	208 > 116	10	8	0.01	0.01	0.01
4	Amisulbrom	安美速	468 > 229	20	16	468 > 148	20	50	0.01	0.01	0.01
5	Azoxystrobin	亞托敏	404 > 372	22	15	404 > 329	22	30	0.01	0.01	0.01
6	Bendiocarb	免敵克	224 > 167	20	8	224 > 109	20	18	0.01	0.05	0.01
7	Boscalid	白克列	343 > 307	35	20	343 > 140	35	20	0.01	0.01	0.01
8	Buprofezin	布芬淨	306 > 201	20	12	306 > 116	20	16	0.01	0.01	0.01
9	Carbaryl	加保利	202 > 145	22	22	202 > 117	22	28	0.01	0.01	0.01
10	Carbendazim	貝芬替	192 > 160	27	18	192 > 132	27	28	0.01	0.01	0.01
11	Carbofuran	加保扶	222 > 165	34	16	222 > 123	34	16	0.01	0.05	0.01
12	Chlorantraniliprole	剋安勃	484 > 453	24	22	484 > 286	24	14	0.01	0.01	0.01
13	Chlorfluazuron	克福隆	540 > 383	42	20	540 > 158	42	20	0.05	0.01	0.01
14	Clofentezine	克芬蟎	303 > 138	22	22	303 > 102	22	35	0.05	0.05	0.01
15	Clothianidin	可尼丁	250 > 169	18	12	250 > 132	18	18	0.01	0.01	0.01
16	Cyazofamid	賽座滅	325 > 108	20	20	325 > 261	20	10	0.01	0.01	0.01
17	Dimethoate	大滅松	230 > 125	14	20	230 > 199	14	11	0.01	0.01	0.01
18	Dimethomorph	達滅芬	388 > 301	35	20	388 > 165	35	30	0.01	0.01	0.01
19	Dinotefuran	達特南	203 > 157	20	8	203 > 129	20	14	0.01	0.01	0.01
20	Etoxazole	依殺蟎	360 > 141	35	35	360 > 304	35	17	0.01	0.01	0.01

表一、毆殺松等65項農藥及內部標準品之多重反應偵測模式參數及定量極限(LC-MS/MS正離子模式)(續)

項次	分析物		定量離子對			定性離子對			定量極限(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)	肌肉	內臟	蛋類
21	Famoxadone	凡殺同	392 > 331	20	11	392 > 238	20	20	0.01	0.01	0.01
22	Fenazaquin	芬殺蟎	307 > 57	30	25	307 > 161	30	19	0.01	0.05	0.01
23	Fenobucarb	丁基滅必蟲	208 > 95	20	10	208 > 152	20	10	0.01	0.01	0.01
24	Fenpyroximate	芬普蟎	422 > 366	26	15	422 > 138	26	32	0.01	0.01	0.01
25	Fenthion	芬殺松	279 > 247	30	12	279 > 169	30	18	0.01	0.01	0.01
26	Flonicamid	氟尼胺	230 > 203	32	18	230 > 174	32	18	0.01	0.01	0.01
27	Fludioxonil	護汰寧	266 > 158	14	32	266 > 185	14	24	0.01	0.01	0.01
28	Flufenoxuron	氟芬隆	489 > 158	40	22	489 > 141	40	46	0.01	0.01	0.01
29	Fluopicolide	氟比來	385 > 175	29	23	385 > 147	29	49	0.01	0.01	0.01
30	Flusilazole	護矽得	316 > 165	32	26	316 > 247	32	16	0.01	0.01	0.01
31	Flutriafol	護汰芬	302 > 70	26	18	302 > 123	26	29	0.01	0.01	0.01
32	Hexaconazole	菲克利	314 > 70	26	22	314 > 159	26	40	0.01	0.01	0.01
33	Hexythiazox	合賽多	353 > 228	24	14	353 > 168	24	26	0.01	0.01	0.01
34	Imidacloprid	益達胺	256 > 175	28	20	256 > 209	28	15	0.01	0.01	0.01
35	Isoprocarb	滅必蟲	194 > 95	18	14	194 > 137	18	8	0.01	0.01	0.01
36	Mecarbam	滅加松	330 > 227	21	8	330 > 97	21	35	0.01	0.01	0.01
37	Metalaxyl	滅達樂	280 > 220	20	13	280 > 192	20	17	0.01	0.01	0.01
38	Methiocarb	滅賜克	226 > 169	22	10	226 > 121	22	22	0.01	0.01	0.01
39	Methoprene	美賜平	279 > 81	24	24	279 > 95	24	22	0.01	0.01	0.05
40	Metrafenone	滅芬農	409 > 209	20	17	409 > 227	20	29	0.01	0.01	0.01

表一、毆殺松等65項農藥及內部標準品之多重反應偵測模式參數及定量極限(LC-MS/MS正離子模式)(續)

項次	分析物		定量離子對			定性離子對			定量極限(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)	肌肉	內臟	蛋類
41	Monocrotophos	亞素靈	224 > 127	20	16	224 > 98	20	12	0.01	0.01	0.01
42	Nitenpyram	二	271 > 126	30	15	271 > 237	30	15	0.01	0.01	0.01
43	Omethoate	歐滅松	214 > 183	20	10	214 > 155	20	15	0.01	0.01	0.01
44	Oxycarboxin	嘉保信	268 > 175	20	16	268 > 147	20	25	0.01	0.01	0.01
45	Pencycuron	賓克隆	329 > 125	40	22	329 > 218	40	20	0.01	0.01	0.01
46	Phoxim	巴賽松	299 > 129	20	11	299 > 153	20	7	0.01	0.01	0.01
47	Pirimicarb	比加普	239 > 72	28	18	239 > 182	28	15	0.01	0.01	0.01
48	Prochloraz	撲克拉	376 > 308	17	11	376 > 266	17	14	0.01	0.01	0.01
49	Profenophos	佈飛松	373 > 303	36	20	373 > 128	36	40	0.01	0.05	0.01
50	Propargite	毆蟎多	368 > 231	15	11	368 > 175	15	17	0.01	0.01	0.01
51	Propoxur	安丹	210 > 111	15	16	210 > 168	15	10	0.01	0.01	0.01
52	Pyraclostrobin	百克敏	388 > 163	25	25	388 > 194	25	12	0.01	0.01	0.01
53	Pyridaben	畢達本	365 > 147	22	24	365 > 309	22	12	0.01	0.01	0.01
54	Spinosad A	賜諾殺A	733 > 142	50	31	733 > 98	50	59	0.01	0.01	0.01
55	Spinosad D	賜諾殺D	747 > 142	51	31	747 > 98	51	53			
56	Spirodiclofen	賜派芬	411 > 313	25	11	411 > 71	25	14	0.01	0.01	0.01
57	Tebufozide	得芬諾	353 > 133	13	20	353 > 297	13	8	0.01	0.01	0.01
58	Tebufozpyrad	得芬瑞	334 > 117	52	34	334 > 145	52	28	0.01	0.01	0.01
59	Thiabendazole	腐絕	202 > 175	45	25	202 > 131	45	30	0.05	0.01	0.01
60	Thiacloprid	賽果培	253 > 126	35	20	253 > 90	35	40	0.01	0.01	0.01

表一、毆殺松等65項農藥及內部標準品之多重反應偵測模式參數及定量極限(LC-MS/MS正離子模式)(續)

項次	分析物		定量離子對			定性離子對			定量極限(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)	肌肉	內臟	蛋類
61	<u>Thiamethoxam</u>	<u>賽速安</u>	<u>292 > 211</u>	<u>22</u>	<u>12</u>	<u>292 > 132</u>	<u>22</u>	<u>22</u>	<u>0.01</u>	<u>0.01</u>	<u>0.01</u>
62	Thiophanate-methyl	甲基多保淨	343 > 151	40	27	343 > 268	40	17	0.01	0.01	<u>0.01</u>
63	Trichlorfon	三氯松	257 > 109	22	18	257 > 79	22	30	0.01	0.01	<u>0.01</u>
64	<u>Tricyclazole</u>	<u>三賽唑</u>	<u>190 > 163</u>	<u>38</u>	<u>20</u>	<u>190 > 136</u>	<u>38</u>	<u>26</u>	<u>0.01</u>	<u>0.01</u>	<u>0.01</u>
65	<u>Trifloxystrobin</u>	<u>三氟敏</u>	<u>409 > 186</u>	<u>28</u>	<u>16</u>	<u>409 > 145</u>	<u>28</u>	<u>40</u>	<u>0.01</u>	<u>0.01</u>	<u>0.01</u>
I.S.	Triphenylphosphate	磷酸三苯酯	327 > 77	40	35	-	-	-	-	-	-

表二、二福隆等3項農藥之多重反應偵測模式參數及定量極限(LC-MS/MS負離子模式)

項次	分析物		定量離子對			定性離子對			定量極限(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)	肌肉	內臟	蛋類
1	Diflubenzuron	二福隆	309 > 289	-20	-10	309 > 156	-20	-10	0.01	0.01	<u>0.01</u>
2	<u>Fipronil</u>	芬普尼	<u>435 > 330</u>	<u>-25</u>	<u>-20</u>	<u>435 > 250</u>	<u>-25</u>	<u>-25</u>	<u>0.005</u>	<u>0.005</u>	<u>0.005</u>
3	<u>Fipronil-sulfone</u>	芬普尼代謝物	<u>451 > 415</u>	<u>-29</u>	<u>-16</u>	<u>451 > 282</u>	<u>-29</u>	<u>-28</u>			

表三、阿特靈等61項農藥及內部標準品之多重反應偵測模式參數及定量極限(GC-MS/MS)

項次	分析物		定量離子對		定性離子對		定量極限(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)	肌肉	內臟	蛋類
1	Aldrin	阿特靈	263 > 193	35	263 > 228	20	0.01	0.01	0.05
2	Bifenthrin	畢芬寧	181 > 166	15	165 > 115	30	0.01	0.01	0.01
3	Bitertanol	比多農	170 > 141	20	170 > 115	30	0.01	0.01	0.01
4	Bromopropylate	新殺蟎	341 > 183	15	341 > 155	25	0.01	0.01	0.01
5	Bupirimate	布瑞莫	273 > 193	10	208 > 165	10	0.01	0.01	0.01
6	Chlorfenvinphos	克芬松	267 > 159	20	323 > 267	15	0.01	0.01	0.01
7	cis-Chlordane	cis-可氯丹	373 > 266	20	373 > 301	10	0.01	0.01	0.01
8	Chlorpyrifos	陶斯松	314 > 258	15	314 > 286	10	0.01	0.01	0.01
9	Chlorpyrifos-methyl	甲基陶斯松	286 > 93	20	286 > 271	15	0.01	0.01	0.01
10	Cyfluthrin	賽扶寧	163 > 127	5	206 > 151	20	0.01	0.05	0.01
11	λ -Cyhalothrin	賽洛寧	181 > 152	20	197 > 141	15	0.01	0.01	0.01
12	Cypermethrin	賽滅寧	163 > 127	5	181 > 152	20	0.01	0.01	0.01
13	o,p'-DDD	o, p' -滴滴滴	235 > 165	25	235 > 199	15	0.01	0.01	0.01
14	o,p'-DDE	o, p' -滴滴易	246 > 176	30	318 > 246	25	0.01	0.01	0.01
15	o,p'-DDT	o,p'-滴滴涕	235 > 165	15	235 > 199	15	0.01	0.01	0.01
16	Deltamethrin	第滅寧	253 > 93	20	253 > 172	10	0.01	0.01	0.01
17	Diazinon	大利松	304 > 179	10	179 > 137	15	0.01	0.01	0.01
18	Difenoconazole	待克利	323 > 265	15	323 > 202	30	0.01	0.01	0.01
19	Dimethipin	穫菱得	118 > 58	5	124 > 76	5	0.01	0.01	0.01
20	Edifenphos	護粒松	173 > 109	10	310 > 173	15	0.01	0.01	0.01

表三、阿特靈等61項農藥及內部標準品之多重反應偵測模式參數及定量極限(GC-MS/MS)(續)

項次	分析物		定量離子對		定性離子對		定量極限(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)	肌肉	內臟	蛋類
<u>21</u>	alpha-Endosulfan	α-安殺番	241 > 206	15	241 > 170	25	0.01	0.01	<u>0.01</u>
<u>22</u>	beta-Endosulfan	β-安殺番	195 > 159	10	241 > 206	15	0.01	0.01	<u>0.01</u>
<u>23</u>	Endosulfan-sulfate	安殺番代謝物	272 > 237	15	387 > 253	10	0.01	0.01	<u>0.01</u>
<u>24</u>	Endrin	安特靈	263 > 193	25	263 > 228	20	0.01	0.01	<u>0.01</u>
<u>25</u>	Ethion	愛殺松	231 > 129	25	231 > 175	15	0.01	0.01	<u>0.01</u>
<u>26</u>	Etrimfos	益多松	292 > 181	10	292 > 153	20	0.01	0.01	<u>0.01</u>
<u>27</u>	Fenitrothion	撲滅松	277 > 109	20	277 > 260	10	0.01	0.01	<u>0.01</u>
<u>28</u>	<u>Fenpropathrin</u>	<u>芬普寧</u>	<u>181 > 152</u>	<u>20</u>	<u>265 > 210</u>	<u>15</u>	<u>0.01</u>	<u>0.01</u>	<u>0.01</u>
<u>29</u>	Fensulfothion	繁福松	156 > 141	10	292 > 109	15	0.01	0.01	<u>0.01</u>
<u>30</u>	Fenvalerate	芬化利	167 > 125	10	125 > 89	20	0.01	0.01	<u>0.01</u>
<u>31</u>	<u>Flucythrinate</u>	<u>護賽寧</u>	<u>199 > 157</u>	<u>10</u>	<u>451 > 199</u>	<u>10</u>	<u>0.01</u>	<u>0.01</u>	<u>0.01</u>
<u>32</u>	<u>Flutolanil</u>	<u>福多寧</u>	<u>173 > 145</u>	<u>15</u>	<u>281 > 173</u>	<u>15</u>	<u>0.01</u>	<u>0.01</u>	<u>0.01</u>
<u>33</u>	Heptachlor	飛佈達	272 > 237	15	237 > 167	30	0.01	0.01	<u>0.01</u>
<u>34</u>	<u>Iprodione</u>	<u>依普同</u>	<u>314 > 245</u>	<u>15</u>	<u>314 > 271</u>	<u>10</u>	<u>0.05</u>	<u>0.05</u>	<u>0.01</u>
<u>35</u>	Isofenphos	亞芬松	213 > 121	15	213 > 185	10	0.01	0.01	<u>0.01</u>
<u>36</u>	<u>Isoprothiolane</u>	<u>亞賜圃</u>	<u>290 > 118</u>	<u>15</u>	<u>290 > 204</u>	<u>10</u>	<u>0.01</u>	<u>0.01</u>	<u>0.01</u>
<u>37</u>	<u>Kresoxim-methyl</u>	<u>克收欣</u>	<u>116 > 89</u>	<u>10</u>	<u>206 > 116</u>	<u>10</u>	<u>0.01</u>	<u>0.01</u>	<u>0.01</u>
<u>38</u>	Lindane	靈丹	181 > 145	15	219 > 183	10	0.01	0.01	<u>0.01</u>
<u>39</u>	Methacrifos	滅克松	125 > 79	5	208 > 93	15	0.01	0.01	<u>0.01</u>
<u>40</u>	Methidathion	滅大松	145 > 85	10	145 > 58	15	0.01	0.01	<u>0.01</u>

表三、阿特靈等61項農藥及內部標準品之多重反應偵測模式參數及定量極限(GC-MS/MS)(續)

項次	分析物		定量離子對		定性離子對		定量極限(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)	肌肉	內臟	蛋類
<u>41</u>	<u>Myclobutanil</u>	<u>邁克尼</u>	<u>179 > 125</u>	<u>15</u>	<u>179 > 152</u>	<u>10</u>	<u>0.01</u>	<u>0.01</u>	<u>0.01</u>
<u>42</u>	<u>Oxadiazon</u>	<u>樂滅草</u>	<u>258 > 175</u>	<u>10</u>	<u>258 > 112</u>	<u>25</u>	<u>0.01</u>	<u>0.01</u>	<u>0.01</u>
<u>43</u>	<u>Oxadixyl</u>	<u>毆殺斯</u>	<u>163 > 132</u>	<u>10</u>	<u>163 > 117</u>	<u>25</u>	<u>0.01</u>	<u>0.01</u>	<u>0.01</u>
<u>44</u>	<u>Penconazole</u>	<u>平克座</u>	<u>248 > 157</u>	<u>25</u>	<u>248 > 192</u>	<u>15</u>	<u>0.01</u>	<u>0.01</u>	<u>0.01</u>
<u>45</u>	<u>Pendimethalin</u>	<u>施得圃</u>	<u>252 > 162</u>	<u>10</u>	<u>252 > 191</u>	<u>10</u>	<u>0.01</u>	<u>0.01</u>	<u>0.01</u>
<u>46</u>	Permethrin	百滅寧	183 > 153	15	163 > 127	5	0.01	0.05	<u>0.01</u>
<u>47</u>	Phenthoate	賽達松	274 > 121	10	274 > 246	10	0.01	0.01	<u>0.01</u>
<u>48</u>	Phorate	福瑞松	121 > 93	5	260 > 75	10	0.01	0.01	<u>0.01</u>
<u>49</u>	Phosalone	裕必松	182 > 111	15	182 > 138	10	0.01	0.01	<u>0.01</u>
<u>50</u>	Phosmet	益滅松	160 > 133	10	160 > 105	15	0.01	0.01	<u>0.01</u>
<u>51</u>	Pirimiphos-methyl	亞特松	290 > 125	20	290 > 151	20	0.01	0.01	<u>0.01</u>
<u>52</u>	<u>Procymidone</u>	<u>撲滅寧</u>	<u>96 > 68</u>	<u>10</u>	<u>283 > 96</u>	<u>10</u>	<u>0.01</u>	<u>0.05</u>	<u>0.01</u>
<u>53</u>	Propiconazole	普克利	173 > 145	15	259 > 69	10	0.01	0.01	<u>0.01</u>
<u>54</u>	<u>Prothiofos</u>	<u>普硫松</u>	<u>267 > 239</u>	<u>10</u>	<u>309 > 239</u>	<u>15</u>	<u>0.01</u>	<u>0.01</u>	<u>0.01</u>
<u>55</u>	<u>Pyriproxyfen</u>	<u>百利普芬</u>	<u>136 > 96</u>	<u>15</u>	<u>136 > 78</u>	<u>25</u>	<u>0.01</u>	<u>0.01</u>	<u>0.01</u>
<u>56</u>	<u>Tebuconazole</u>	<u>得克利</u>	<u>250 > 125</u>	<u>20</u>	<u>250 > 153</u>	<u>10</u>	<u>0.01</u>	<u>0.01</u>	<u>0.01</u>
<u>57</u>	Terbufos	托福松	231 > 175	15	231 > 157	20	0.01	0.01	<u>0.01</u>
<u>58</u>	<u>Tetraconazole</u>	<u>四克利</u>	<u>336 > 218</u>	<u>15</u>	<u>336 > 204</u>	<u>30</u>	<u>0.01</u>	<u>0.01</u>	<u>0.01</u>
<u>59</u>	trans-Chlordane	trans-可氯丹	373 > 266	20	373 > 301	10	0.01	0.01	<u>0.01</u>
<u>60</u>	Triadimefon	三泰芬	208 > 181	10	208 > 111	20	0.01	0.01	<u>0.01</u>

表三、阿特靈等 61 項農藥及內部標準品之多重反應偵測模式參數及定量極限(GC-MS/MS)(續)

項次	分析物		定量離子對		定性離子對		定量極限(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)	肌肉	內臟	<u>蛋類</u>
<u>61</u>	Vinclozolin	免克寧	212 > 145	25	285 > 212	10	0.01	0.01	<u>0.01</u>
I.S.	Triphenylphosphate	磷酸三苯酯	326 > 169	30	-	-	-	-	-

現行規定

表一、毆殺松等23項農藥及內部標準品之多重反應偵測模式參數及定量極限(LC/MS/MS正離子模式)

項次	分析物		定量離子對			定性離子對			定量極限(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)	肌肉	內臟
1	Acephate	毆殺松	184 > 143	11	8	184 > 125	11	18	0.01	0.01
2	Aldicarb	得滅克	208 > 89	10	20	208 > 116	10	8	0.01	0.01
3	Bendiocarb	免敵克	224 > 167	20	8	224 > 109	20	18	0.01	0.05
4	Carbaryl	加保利	202 > 145	22	22	202 > 117	22	28	0.01	0.01
5	Carbendazim	貝芬替	192 > 160	27	18	192 > 132	27	28	0.01	0.01
6	Carbofuran	加保扶	222 > 165	34	16	222 > 123	34	16	0.01	0.05
7	Clofentezine	克芬蟎	303>138	22	22	303>102	22	35	0.05	0.05
8	Fenthion	芬殺松	279 > 247	30	12	279 > 169	30	18	0.01	0.01
9	Flusilazole	護矽得	316 > 165	32	26	316 > 247	32	16	0.01	0.01
10	Mecarbam	滅加松	330 > 227	21	8	330 > 97	21	35	0.01	0.01
11	Methiocarb	滅賜克	226 > 169	22	10	226 > 121	22	22	0.01	0.01
12	Methoprene	美賜平	279 > 81	24	24	279 > 95	24	22	0.01	0.01
13	Monocrotophos	亞素靈	224 > 127	20	16	224 > 98	20	12	0.01	0.01
14	Phoxim	巴賽松	299 > 129	20	11	299 > 153	20	7	0.01	0.01
15	Pirimicarb	比加普	239 > 72	28	18	239 > 182	28	15	0.01	0.01
16	Prochloraz	撲克拉	376 > 308	17	11	376 > 266	17	14	0.01	0.01
17	Propargite	毆蟎多	368 > 231	15	11	368 > 175	15	17	0.01	0.01
18	Propoxur	安丹	210 > 111	15	16	210 > 168	15	10	0.01	0.01
19	Spinosad A	賜諾殺A	733 > 142	50	31	733 > 98	50	59	<u>0.01</u>	<u>0.01</u>
20	Spinosad D	賜諾殺D	747 > 142	51	31	747 > 98	51	53	<u>0.01</u>	<u>0.01</u>

表一、毆殺松等23項農藥及內部標準品之多重反應偵測模式參數及定量極限(LC/MS/MS正離子模式)(續)

項次	分析物		定量離子對			定性離子對			定量極限(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)	肌肉	內臟
21	Thiabendazole	腐絕	202 > 175	45	25	202 > 131	45	30	0.05	0.01
22	Trichlorfon	三氯松	257 > 109	22	18	257 > 79	22	30	0.01	0.01
23	Thiophanate-methyl	甲基多保淨	343 > 151	40	27	343 > 268	40	17	0.01	0.01
I.S.	Triphenylphosphate	磷酸三苯酯	327 > 77	40	35					

表二、二福隆農藥之多重反應偵測模式參數及定量極限(LC/MS/MS負離子模式)

項次	分析物		定量離子對			定性離子對			定量極限(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)	肌肉	內臟
1	Diflubenzuron	二福隆	309 > 289	-20	-10	309 > 156	-20	-10	0.01	0.01

表三、阿特靈等36項農藥及內部標準品之多重反應偵測模式參數及定量極限(GC/MS/MS)

項次	分析物		定量離子對		定性離子對		定量極限(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)	肌肉	內臟
1	Aldrin	阿特靈	263 > 193	35	263 > 228	20	0.01	0.01
2	Chlorfenvinphos	克芬松	267 > 159	20	323 > 267	15	0.01	0.01
3	Chlorpyrifos	陶斯松	314 > 258	15	314 > 286	10	0.01	0.01
4	cis-Chlordane	cis-可氯丹	373 > 266	20	373 > 301	10	0.01	0.01
5	Chlorpyrifos-methyl	甲基陶斯松	286 > 93	20	286 > 271	15	0.01	0.01
6	Cypermethrin	賽滅寧	163 > 127	5	181 > 152	20	0.01	0.01
7	o,p'-DDT	o,p'-滴滴涕	235 > 165	15	235 > 199	15	0.01	0.01
8	Deltamethrin	第滅寧	253 > 93	20	253 > 172	10	0.01	0.01
9	Diazinon	大利松	304 > 179	10	179 > 137	15	0.01	0.01
10	Dimethipin	穫菱得	118 > 58	5	124 > 76	5	0.01	0.01
11	Edifenphos	護粒松	173 > 109	10	310 > 173	15	0.01	0.01
12	alpha-Endosulfan	α-安殺番	241 > 206	15	241 > 170	25	0.01	0.01
13	beta-Endosulfan	β-安殺番	195 > 159	10	241 > 206	15	0.01	0.01
14	Endosulfan-sulfate	安殺番代謝物	272 > 237	15	387 > 253	10	0.01	0.01
15	Endrin	安特靈	263 > 193	25	263 > 228	20	0.01	0.01
16	Ethion	愛殺松	231 > 129	25	231 > 175	15	0.01	0.01
17	Etrimfos	益多松	292 > 181	10	292 > 153	20	0.01	0.01
18	Fenitrothion	撲滅松	277 > 109	20	277 > 260	10	0.01	0.01
19	Fensulfathion	繁福松	156 > 141	10	292 > 109	15	0.01	0.01
20	Fenvalerate	芬化利	167 > 125	10	125 > 89	20	0.01	0.01

表三、阿特靈等36項農藥及內部標準品之多重反應偵測模式參數及定量極限(GC/MS/MS)(續)

項次	分析物		定量離子對		定性離子對		定量極限(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)	肌肉	內臟
<u>21</u>	Heptachlor	飛佈達	272 > 237	15	237 > 167	30	0.01	0.01
<u>22</u>	Isofenphos	亞芬松	213 > 121	15	213 > 185	10	0.01	0.01
<u>23</u>	Lindane	靈丹	181 > 145	15	219 > 183	10	0.01	0.01
<u>24</u>	Methacrifos	滅克松	125 > 79	5	208 > 93	15	0.01	0.01
<u>25</u>	Methidathion	滅大松	145 > 85	10	145 > 58	15	0.01	0.01
<u>26</u>	Permethrin	百滅寧	183 > 153	15	163 > 127	5	0.01	0.05
<u>27</u>	Phenthoate	賽達松	274 > 121	10	274 > 246	10	0.01	0.01
<u>28</u>	Phorate	福瑞松	121 > 93	5	260 > 75	10	0.01	0.01
<u>29</u>	Phosalone	裕必松	182 > 111	15	182 > 138	10	0.01	0.01
<u>30</u>	Phosmet	益滅松	160 > 133	10	160 > 105	15	0.01	0.01
<u>31</u>	Pirimiphos-methyl	亞特松	290 > 125	20	290 > 151	20	0.01	0.01
<u>32</u>	Propiconazole	普克利	173 > 145	15	259 > 69	10	0.01	0.01
<u>33</u>	Terbufos	托福松	231 > 175	15	231 > 157	20	0.01	0.01
<u>34</u>	trans-Chlordane	trans-可氯丹	373 > 266	20	373 > 301	10	0.01	0.01
<u>35</u>	Triadimefon	三泰芬	208 > 181	10	208 > 111	20	0.01	0.01
<u>36</u>	Vinclozolin	免克寧	212 > 145	25	285 > 212	10	0.01	0.01
I.S.	Triphenylphosphate	磷酸三苯酯	326 > 169	30	-	-	-	-