食品中動物用藥殘留量檢驗方法—抗原蟲劑多重殘留分析(二)修正草案總說明

為加強動物用藥之管理,並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「食品中動物用藥殘留量檢驗方法—抗原蟲劑多重殘留分析(二)」修正草案,其修正要點如下:

- 一、「適用範圍」、「檢液之調製」及「附表二」擴增脂肪基質。
- 二、「裝置」、「器具及材料」及「檢量線之製作」依檢驗方法格式進行 文字修正。
- 三、「試藥」、「標準溶液之配製」、「參考層析圖譜」、「附表一」及「附 表二」修正部分藥品中英文名稱。

四、增修訂部分文字。

食品中動物用藥殘留量檢驗方法-抗原蟲劑多重殘留分析(二)修正草案對照表

殘留分析(二)修止早	条對照表	
修正規定	現行規定	說明
1. 適用範圍:本檢驗方法適用於畜	1. 適用範圍:本檢驗方法適用於畜	一、「適用範
禽產品之肌肉、內臟、蛋類、乳汁 <u>、</u>	禽產品之肌肉、內臟、蛋類、乳汁	圍」、「檢
脂肪及蜂蜜中保奎諾(buquinolate)	及蜂蜜中buquinolate等23項抗原蟲	液之調
等23項抗原蟲劑(品項見附表一)之	劑(品項見附表一)。	製」及「附
<u>檢驗</u> 。	2. 檢驗方法:檢體經萃取後,以液	表二」擴
2. 檢驗方法:檢體經萃取後,以液	相層析串聯質譜儀(liquid	增脂肪基
相層析串聯質譜儀(liquid	chromatograph/tandem mass	質。
chromatograph/tandem mass	spectrometer, LC-MS/MS)分析之方	二、「裝置」、
spectrometer, LC-MS/MS)分析之方	法。	「器具及
法。	2.1. 裝置:	材料」及
2.1. 裝置:	2.1.1. 液相層析串聯質譜儀:	「檢量線
2.1.1. 液相層析串聯質譜儀:	2.1.1.1. 離子源:電灑離子化	之製作」
2.1.1.1. 離子源: 電灑離子化	(electrospray ionization, ESI) •	依檢驗方
(electrospray ionization, ESI) •	2.1.1.2. 層析管:Poroshell 120SB-	法格式進
2.1.1.2. 層析管: Poroshell 120SB-	C18, 2.7 μm, 3.0 mm×15 cm, 或	行文字修
C18, 2.7 μm, 3.0 mm × 15 cm, 或	同級品。	正。
同級品。	2.1.2. 均質機(Homogenizer)。	三、「試藥」、
2.1.2. 均質機(Homogenizer)。	2.1.3. 旋渦混合器(Vortex mixer)。	「標準溶
2.1.3. 旋渦混合器(Vortex mixer)。	2.1.4. 振盪器(Shaker)。	液之配
2.1.4. 振盪器(Shaker)。	2.1.5. 離心機(Centrifuge):可達	製」、「參
2.1.5. 離心機(Centrifuge):可達	5000×g以上者。	考層析圖
5000 ×g以上者,且溫度控制可達	2.1.6. 高速分散裝置(High speed	譜」、「附
10℃以下者。	dispersing device) : SPEX	表一」及
2.1.6. 高速分散裝置(High speed	SamplePrep 2010 GenoGrinder®,	「附表
dispersing device) : SPEX	1000 rpm以上,或同級品。	二」修正
SamplePrep 2010 GenoGrinder®,	2.1.7. 氦 氣 濃 縮 裝 置 (Nitrogen	部分藥品
1000 rpm以上,或 <u>其他具振盪功能</u>	evaporator) •	中英文名
之裝置。	2.2. 試藥:乙腈及甲醇均採用液相	稱。
2.1.7. 氮 氣 濃 縮 裝 置 (Nitrogen	層析級;甲酸、二甲基亞砜	四、增修訂部
evaporator) •	(dimethylsulfoxide, DMSO)、無水硫	分文字。
2.2. 試藥:乙腈及甲醇均採用液相	酸鎂及醋酸鈉均採用試藥特級;去	
層析級;甲酸、二甲基亞砜	離子水(比電阻於25℃可達18	
(dimethylsulfoxide, DMSO)、無水硫	MΩ·cm以上); buquinolate <u>等23項</u> 對	
酸鎂及醋酸鈉均採用試藥特級;去	照用標準品。	
離子水(比電阻於25℃可達18	2.3. 器具及材料:	
MΩ·cm以上); <u>保奎諾(</u> buquinolate)·	2.3.1. 離心管: 50 mL, PP材質。	
carnidazole 、 滴 克 奎 諾	2.3.2. 容量瓶: 50 mL, Pyrex及PP	
(decoquinate)、 戴 威 利 啶	材質。	
(diaveridine)、戴克拉爾(diclazuril)、	2.3.3. 樣品瓶:1 mL, PP材質。	
dimetridazole、二乙醯胺三氮脒		

(diminazene aceturate)、海樂福精氫 溴 酸 (halofuginone hydrobromide) > HMMNI (2hydroxymethyl-1-methyl-5-nitro-1H-imidazole)、咪多卡二丙酸鹽 (imidocarb dipropionate) ipronidazole-OH、氮氨菲啶氯鹽酸鹽 (isometamidium chloride hydrochloride) metronidazole · metronidazole-OH · 4,4'-dinitrocarbanilide 、 吡 喹 酮 (praziquantel)、匹朗得(pyrantel)、必 利美達民(pyrimethamine)、羅苯嘧 啶鹽酸鹽(robenidine hydrochloride)、 ronidazole 、 tinidazole 、 柔 林 (zoalene)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: <u>1 mL及</u>50 mL, Pyrex 及PP材質。
- 2.3.3. 樣品瓶:1 mL, PP材質。
- 2.3.4. 濾膜:孔徑0.22 μm, PTFE材質。
- 2.3.5. 陶 瓷 均 質 石 (Ceramic homogenizer) : Bond Elut QuEChERS P/N 5982-9313,或同級品。
- 2.3.6. 萃取用粉劑^(注1):含無水硫酸 鎂6g、醋酸鈉1.5g,或同級品。 註1:可依需求自行評估使用市售 各種萃取用組合套組。
- 2.4. 試劑之調製:
- 2.4.2. 含10%甲酸之乙腈溶液: 取甲酸與乙腈以1:9 (v/v)比例混 勻。
- 2.4.3 乙腈:甲醇(95:5, v/v)溶液:取乙腈與甲醇以95:5 (v/v)比例混 匀。

2.4.4 萃取溶液:

取乙腈:甲醇(95:5, v/v)溶液與甲酸以99:1(v/v)比例混勻。

2.4.5. 50%甲醇溶液:

- 2.3.4. 濾膜:孔徑0.22 μm, PTFE材質。
- 2.3.5. 陶 瓷 均 質 石 (Ceramic homogenizer) : Bond Elut QuEChERS P/N 5982-9313,或同級品。
- 2.3.6. 萃取用粉劑(註): 含無水硫酸 鎂6g、醋酸鈉1.5g, 或同級品。 註:可依需求自行評估使用市售各 種萃取用組合套組。

2.4. 試劑之調製:

- 2.4.1. 乙腈:甲醇(4:1, v/v)溶液:取乙腈與甲醇以4:1 (v/v)比例混 白。
- 2.4.2. 含10%甲酸之乙腈溶液: 取甲酸與乙腈以1:9 (v/v)比例混 勻。
- 2.4.3 乙腈:甲醇(95:5, v/v)溶液:取乙腈與甲醇以95:5 (v/v)比例混 匀。

2.4.4 萃取溶液:

取乙腈:甲醇(95:5, v/v)溶液與甲酸以99:1(v/v)比例混勻。

2.4.5. 50%甲醇溶液:

取甲醇500 mL, 加去離子水使成1000 mL。

- 2.4.6. 乙腈飽和之正己烷溶液: 取正己烷1000 mL,加乙腈100 mL, 振盪混勻<u>後</u>,靜置至完全分層後, 取正己烷層。
- 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 $1 \, \text{mL}$,加甲醇使成 $1000 \, \text{mL}$,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:
- 2.6.1. 標準溶液A:

取甲醇500 mL, 加去離子水使成1000 mL。

2.4.6. 乙腈飽和之正己烷溶液: 取正己烷1000 mL,加乙腈100 mL, 振盪混勻,靜置至完全分層後,取 正己烷層。

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,加甲醇使成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:

2.6.1. 標準溶液A:

取保奎諾、carnidazole、戴威利啶、 戴克拉爾、HMMNI、ipronidazole-OH · 2-methyl-5-nitroimidazole · 4,4'dinitrocarbanilide、吡喹酮、匹朗得、 必利美達民、tinidazole及柔林對照 用標準品各約5 mg,精確稱定,分 別以甲醇溶解並定容至50 mL,作 為標準原液;取相當於含三氮脒(註 2)、海樂福精、氮氨菲啶及羅苯嘧啶 各約5 mg之對照用標準品,精確稱 定,分別以甲醇溶解並定容至50 mL,作為標準原液;取相當於含咪 多卡約5 mg之對照用標準品,精確 稱定,以乙腈:甲醇(4:1, v/v)溶液 溶解並定容至50 mL,作為標準原 液;取滴克奎諾對照用標準品約5 mg,精確稱定,以含10%甲酸之乙 腈溶液溶解並定容至50 mL,作為 標準原液,冷凍避光貯存。臨用時 取適量各標準原液混合,以甲醇稀 釋至1 μg/mL,供作標準溶液Α。 註2:三氮脒為強鹼性藥物,標準原 液須配製於PP材質之容量瓶中。

取 dimetridazole、 metronidazole、 metronidazole-OH及ronidazole對照 用標準品各約5 mg,精確稱定,分

2.6.2. 標準溶液B:

isometamidium · ipronidazole-OH · 2-methyl-5-nitroimidazole nicarbazine praziquantel . pyrantel pyrimethamine robenidine hydrochloride、tinidazole及zoalene 對照用標準品各約5 mg,精稱確 定,分別以甲醇溶解並定容至50 mL,作為標準原液;取<u>imidocarb對</u> 照用標準品約5 mg,精確稱定,以 乙腈:甲醇(4:1, v/v)溶液溶解並定 容至50 mL,作為標準原液;取 decoquinate對照用標準品約5 mg, 精確稱定,以含10%甲酸之乙腈溶 液溶解並定容至50 mL,作為標準 原液,冷凍避光貯存。臨用時取適 量各標準原液混合,以甲醇稀釋至 1 μg/mL,供作標準溶液A。

2.6.2. 標準溶液B:

取 dimetridazole、 metronidazole、 metronidazole-OH及ronidazole對照 用標準品各約5 mg,精確稱定,分別以甲醇溶解並定容至50 mL,作為標準原液,冷凍避光貯存。臨用時取適量各標準原液混合,以甲醇稀釋至1 µg/mL,供作標準溶液B。註: diminazene為強鹼性藥物,標準原液須配製於PP材質之容量瓶中。2.7. 檢液之調製:

將肌肉及內臟檢體均質,取約2g, 精確稱定; 蛋類檢體去除外殼後, 將蛋白與蛋黃混勻,取約2g,精確 稱定;將蜂蜜檢體混勻,取約2g, 精確稱定;精確量取乳汁檢體2 mL,置於離心管中,依序加入陶瓷 均質石1顆及預冷之去離子水10 mL, 静置10分鐘。加入萃取溶液10 mL,旋渦混合1分鐘,以高速分散 裝置於1000 rpm振盪或以手激烈振 盪1分鐘,加入萃取用粉劑,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1分鐘,於10℃,以5000 ×g離心1分鐘,收集上清液。殘渣再 加入萃取溶液10 mL,旋渦混合1分 別以甲醇溶解並定容至50 mL,作 為標準原液,冷凍避光貯存。臨用 時取適量各標準原液混合,以甲醇 稀釋至1 μg/mL,供作標準溶液B。 2.7. 檢液之調製:

2.7.1. 肌肉、內臟、蛋類、乳汁及蜂蜜

將肌肉及內臟檢體細切均質,取約 2g,精確稱定;蛋類檢體去除外殼 後,將蛋白與蛋黃混勻,取約2g, 精確稱定;將蜂蜜檢體混勻,取約 2g,精確稱定;精確量取乳汁檢體 2 mL; 將上述檢體分別置於離心管 中,依序加入陶瓷均質石1顆及預 冷之去離子水10 mL,靜置10分鐘。 加入萃取溶液10 mL,旋渦混合1分 鐘,以高速分散裝置於1000 rpm振 盪或以手激烈振盪1分鐘,加入萃 取用粉劑,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1分 鐘,於10℃以5000×g離心1分鐘, 收集上清液。殘留物再加入萃取溶 液10 mL,依上述步驟萃取1次,合 併上清液。取上清液5mL,加入乙 腈飽和之正己烷溶液10 mL,振盪1 分鐘,於10℃以5000×g離心1分鐘, 取下層液,加入乙腈飽和之正己烷 溶液10 mL,重複上述步驟1次,取 下層液2 mL, 加入DMSO 50 μL^(±) ³⁾,於40°C水浴中以氮氣吹至微乾, 殘留物以50%甲醇溶液溶解並定容 至1 mL,經濾膜過濾,供作檢液。 2.7.2. 脂肪

將檢體細切均質後,取約2g,精確稱定,置於離心管中,加入陶瓷均質石1顆及萃取溶液10 mL,蓋上離心管蓋,旋渦混合1分鐘,以高速分散裝置於1000 rpm振盪或以手激烈振盪1分鐘,於10°C以5000 ×g離心1分鐘,取上清液。殘留物再加入萃取溶液10 mL,依上述步驟萃取1次,合併上清液。取上清液5 mL,加入乙腈飽和之正己烷溶液10

鐘,隨即以手激烈振盪數次,將殘 渣打散,再以高速分散裝置於1000 rpm振盪或以手激烈振盪1分鐘,於 10℃,以5000×g離心1分鐘,收集 上清液。合併上清液。取上清液5 mL,加入乙腈飽和之正己烷溶液 10 mL,振盪1分鐘,以5000×g離心 1分鐘,取下層液,加入乙腈飽和之 正己烷溶液10 mL,重複上述步驟1 次,取下層液2 mL,加入DMSO 50 μL(±),於40℃水浴中以氮氣吹至微 乾,殘留物以50%甲醇溶液溶解並 定容至1 mL,經濾膜過濾後,供作 檢液。

註:加入微量DMSO目的係避免吹 氮濃縮至乾,影響<u>halofuginone</u>、 dimetridazole及 metronidazole之定 量。

2.8. 檢量線之製作:

2.8.1. 肌肉、內臟、乳汁及蜂蜜 取空白檢體,分別加入標準溶液A 及標準溶液B各10~250 μL,依2.7. 節調製檢液,供作檢量線溶液,並 依下列條件進行液相層析串聯質 譜分析。就各抗原蟲劑之波峰面 積,與對應之各抗原蟲劑濃度,分 別製作1~25 ng/mL之檢量線。 2.8.2. 蛋類

取空白檢體,分別加入標準溶液A $10\sim250~\mu L$ 及標準溶液B $2\sim250~\mu L$,依2.7-節調製檢液,供作檢量線溶液,並依下列條件進行液相層析事聯質譜分析。就各抗原蟲劑之波峰面積,與對應之各抗原蟲劑濃度,分別製作 $0.2\sim25~ng/mL$ 之dimetridazole、 metronidazole心H及ronidazole检量線,及 $1\sim25~ng/mL$ 之其餘藥物檢量線。

液相層析串聯質譜測定條件^(±): 層析管: Poroshell 120SB-C18, 2.7 μm, 3.0 mm × 15 cm。 層析管溫度: 40°C。

移動相溶液:A液與B液以下列條

mL,振盪1分鐘,於10℃以5000×g 離心1分鐘,取下層液,加入乙腈飽 和之正已烷溶液10 mL,重複上述 步驟1次,取下層液2 mL,加入 DMSO 50 μL^(±3),於40℃水浴中以 氮氣吹至微乾,殘留物以50%甲醇 溶液溶解並定容至1 mL,經濾膜過 濾,供作檢液。

註<u>3</u>:加入微量DMSO目的係避免 吹氮濃縮至乾,影響<u>海樂福精</u>、 dimetridazole及 metronidazole之定 量。

2.8. 檢量線之製作:

2.8.1. 肌肉、內臟、乳汁<u>、</u>蜂蜜<u>及脂</u> 肪

取空白檢體,分別加入標準溶液A 及標準溶液B各10~250 μL,依2.7 節調製檢液,供作檢量線溶液,並 依下列條件進行分析。就各抗原蟲 劑之波峰面積,與對應之各抗原蟲 劑濃度,分別製作1~25 ng/mL之檢 量線。

2.8.2. 蛋類

取空白檢體,分別加入標準溶液A $10\sim250~\mu$ L及標準溶液B $2\sim250~\mu$ L,依2.7-節調製檢液,供作檢量線溶液,並依下列條件進行分析。就各抗原蟲劑之波峰面積,與對應之各抗原蟲劑濃度,分別製作 $0.2\sim25~m$ g/mL 之 dimetridazole、metronidazole、metronidazole(OH及 ronidazole檢量線,及 $1\sim25~m$ g/mL 之其餘抗原蟲劑檢量線。

液相層析串聯質譜測定條件(註4):

層析管: Poroshell 120SB-C18, 2.7 μm, 3.0 mm × 15 cm。

層析管溫度:40℃。

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 (%)
$0 \rightarrow 1$	$95 \rightarrow 95$	$5 \rightarrow 5$
$1 \rightarrow 15$	$95 \rightarrow 0$	$5 \rightarrow 100$
$15 \rightarrow 21$	$0 \rightarrow 0$	$100 \rightarrow 100$
$21 \rightarrow 22$	$0 \rightarrow 95$	$100 \rightarrow 5$

샏	進行	午:	紐	庇	싀	扩
77	1E1	1] /	1777	ノ文	71	<i>1</i> 77 I

時間(min)	A (%)	B (%)
$0 \rightarrow 1$	$95 \rightarrow 95$	$5 \rightarrow 5$
$1 \rightarrow 15$	$95 \rightarrow 0$	$5 \rightarrow 100$
$15 \rightarrow 21$	$0 \rightarrow 0$	$100 \rightarrow 100$
$21 \rightarrow 22$	$0 \rightarrow 95$	$100 \rightarrow 5$
$22 \rightarrow 24$	$95 \rightarrow 95$	$5 \rightarrow 5$

移動相流速: 0.3 mL/min。

注入量:10 μL。

毛細管電壓(Capillary voltage):

正離子<u>電灑離子化(ESI⁺)</u>採用3.5 kV;

負離子<u>電灑離子化(ESI⁻)</u>採用3.0 kV。

離 子 源 温 度 (Ion source temperature): 150℃。

溶 媒 揮 散 温 度 (Desolvation temperature):500°C。

進樣錐氣體流速(Cone gas flow rate): 100 L/hr。

溶媒揮散流速(Desolvation rate): 700 L/hr。

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)如附表一。

註: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。

2.9. 鑑別試驗及含量測定:

精確量取檢液及檢量線溶液各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 與檢量線溶液所得波峰之滯留時 間及多重反應偵測相對離子強度 (並)鑑別之,並依下列計算式求出檢 體中各抗原蟲劑之含量(ppm):

檢體中各抗原蟲劑之含量(ppm)

$$=\frac{C\times V}{M\times 2}$$

C:由檢量線求得檢液中各抗原蟲 劑之濃度(μg/mL) $22 \rightarrow 24 \qquad 95 \rightarrow 95 \qquad 5 \rightarrow 5$

移動相流速: 0.3 mL/min。

注入量:10 μL。

毛細管電壓(Capillary voltage):

ESI工離子採用3.5 kV; ESI負離 子採用3.0 kV。

離 子 源 温 度 (Ion source temperature): 150℃。

溶 媒 揮 散 溫 度 (Desolvation temperature): 500°C。

進樣錐氣體流速(Cone gas flow rate): 100 L/hr。

溶媒揮散流速(Desolvation rate): 700 L/hr。

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)如附表一。

註<u>4</u>: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。

2.9. 鑑別試驗及含量測定:

精確量取檢液及檢量線溶液各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 與檢量線溶液所得波峰之滯留時 間及多重反應偵測相對離子強度^(注) 監別之,並依下列計算式求出檢 體中各抗原蟲劑之含量(ppm): 檢體中各抗原蟲劑之含量(ppm)

$$=\frac{C\times V}{M\times 2}$$

C:由檢量線求得檢液中各抗原蟲劑之濃度(µg/mL)

V:萃取檢體之萃取溶液之體積(20 mL)

M:取樣分析檢體之重量(g)或體積 (mL)

2:濃縮倍數

註<u>5</u>: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: V:萃取檢體之萃取溶液之體積(20 mL)

M:取樣分析檢體之重量(g)或體積 (mL)

2:濃縮倍數

註: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:

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

附註:1. 本檢驗方法之定量極限如 附表二。

- 2. 為避免鹼性藥物被玻璃材質吸附而影響分析結果,檢液及標準溶液上機分析前宜置於PP材質之樣品瓶中,並盡速分析。
- 3. 檢體中有影響檢驗結果之物質 時,應自行探討。

參考文獻:

- 1. 彭冠智、黄志能、沈盈如、林俞廷、張順憲、賴宥勳、林汝青、廖家鼎、高雅敏、曾素香、王德原。 2018。食品中藥物殘留之多重快速檢驗技術精進研究。衛生福利部食品藥物管理署107年自行研究計畫。
- 2. Shao, B., Wu, X., Zhang, J., Duan, H., Chu, X. and Wu, Y. 2009. Development of a rapid lc-ms-ms method for multi-class determination of 14 coccidiostat residues in eggs and chicken. Chromatographia 69: 1083-1088.
- 3. Yamada, R., Kozono, M., Ohmori, T., Morimatsu, F. and Kitayama, M. 2006. Simultaneous determination of residual veterinary drugs in bovine, porcine, and chicken muscle using liquid chromatography coupled with electrospray ionization tandem mass spectrometry. Biosci. Biotechnol. Biochem. 70: 54-65.

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

附註:1. 本檢驗方法之定量極限如 附表二。

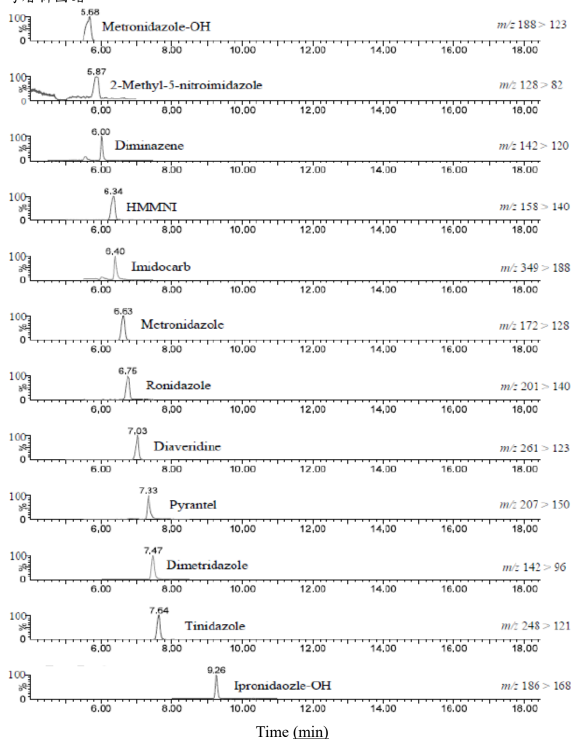
- 2. 為避免鹼性藥物被玻璃材質吸附而影響分析結果,檢液及檢量線溶液上機分析前宜置於PP材質之樣品瓶中,並盡速分析。
- 3. 檢體中有影響檢驗結果之物質 時,應自行探討。

參考文獻:

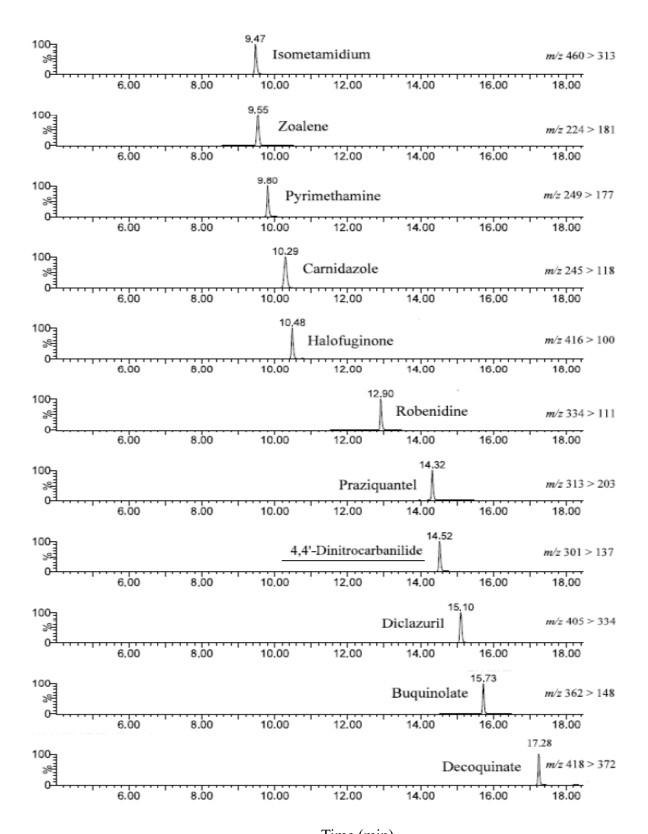
- 1. 彭冠智、黄志能、沈盈如、林俞廷、張順憲、賴宥勳、林汝青、廖家鼎、高雅敏、曾素香、王德原。 2018。食品中藥物殘留之多重快速檢驗技術精進研究。衛生福利部食品藥物管理署107年自行研究計畫。
- 2. Shao, B., Wu, X., Zhang, J., Duan, H., Chu, X. and Wu, Y. 2009. Development of a rapid lc–ms–ms method for multi-class determination of 14 coccidiostat residues in eggs and chicken. Chromatographia 69: 1083-1088.
- 3. Yamada, R., Kozono, M., Ohmori, T., Morimatsu, F. and Kitayama, M. 2006. Simultaneous determination of residual veterinary drugs in bovine, porcine, and chicken muscle using liquid chromatography coupled with electrospray ionization tandem mass spectrometry. Biosci. Biotechnol. Biochem. 70: 54-65.

(修正規定)

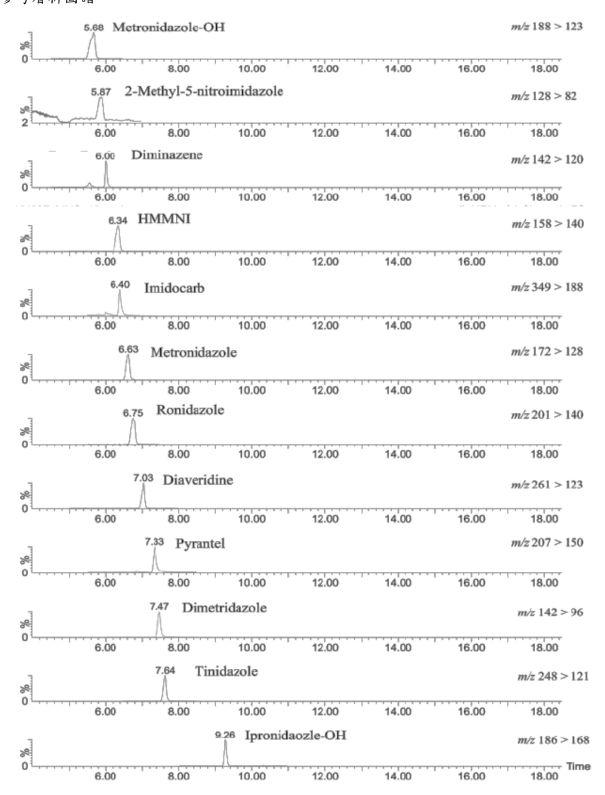




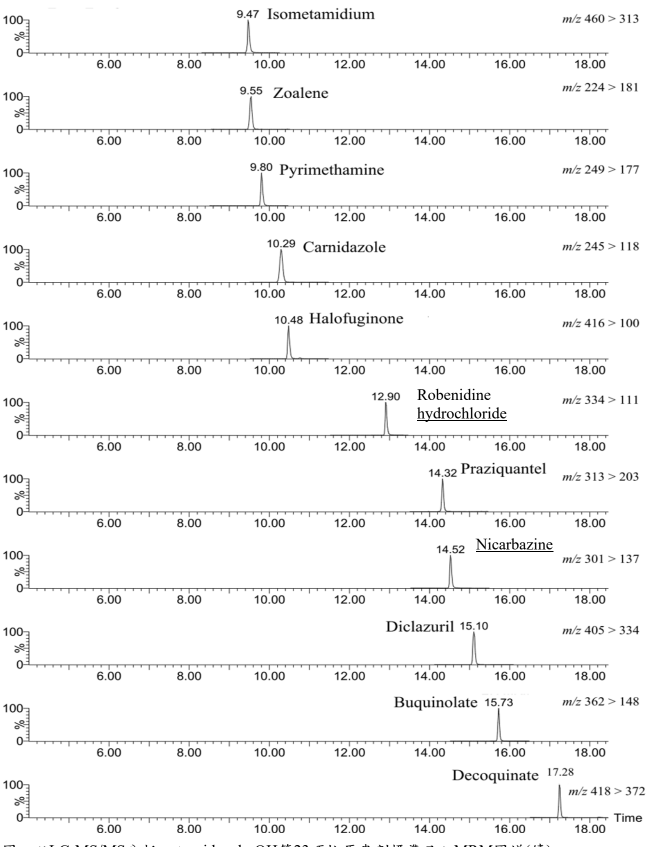
圖、以LC-MS/MS分析metronidazole-OH等23項抗原蟲劑標準品之MRM圖譜



Time (min) 圖、以LC-MS/MS分析metronidazole-OH等23項抗原蟲劑標準品之MRM圖譜(續)



圖、以LC-MS/MS分析metronidazole-OH等23項抗原蟲劑標準品之MRM圖譜



圖、以LC-MS/MS分析metronidazole-OH等23項抗原蟲劑標準品之MRM圖譜(續)

(修正規定)

附表一、保奎諾等23項抗原蟲劑之多重反應偵測模式參數

113.42	<u> </u>								
石山	77 1/1 1/1/1		離子化		進樣錐	碰撞			
項次	英文名	中文名	模式	前驅離子(m/z)>	電壓	能量			
				產物離子(m/z)	(V)	(eV)			
		m + 114		362 > 148*		50			
1	Buquinolate	保奎諾	ESI^+	362 > 204	58	40			
				362 > 260		22			
				245 > 118*		12			
2	Carnidazole	-	ESI^+	245 > 75	10	30			
				245 > 60		46			
				418 > 372*		20			
3	Decoquinate	滴克奎諾	ESI^+	418 > 204	64	40			
				418 > 232		34			
				261 > 123*		22			
4	Diaveridine	戴威利啶	ESI^+	261 > 245	52	26			
				261 > 81		42			
5	Diclazuril	戴克拉爾	ESI-	405 > 334*	20	18			
3	Diciazum		ESI	407 > 336	20	22			
6	Dimetridazole		ESI ⁺	142 > 96*	12	16			
6	Dimetridazole	-	ESI	142 > 81	12	22			
				142 > 120*		5			
7	Diminazene	三氮脒	ESI ⁺	142 > 135	20	5			
7				282 > 120	20	5			
				282 > 135		5			
				416 > 100*		20			
8	Halofuginone	海樂福精	ESI ⁺	416 > 120	24	20			
				416 > 138	1	20			
	HMMNI			158 > 140*		10			
9	(2-Hydroxymethyl-1-		ESI ⁺	158 > 55	48	16			
9	methyl-5-nitro-1H- imidazole)	-	ESI	158 > 94	40	22			
				349 > 188*		24			
10	Imidocarb	<u>咪多卡</u>	ESI^+	349 > 90	36	78			
				349 > 162		22			
				186 > 168*		12			
11	Ipronidazole-OH	-	ESI^+	186 > 122	28	20			
	1			186 > 82	1	24			
				460 > 313*		18			
12	Isometamidium	氮氨菲啶	ESI ⁺	460 > 298	4	26			
	180metamulum	XL XL JF AC	1.01	460 > 269	i	46			
				128 > 82*		14			
13	2-Methyl-5-nitroimidazole	_	ESI ⁺	$\frac{128 > 82}{128 > 56}$	6	12			
13	2-Metnyl-3-nitroimidazole	-			1				
				128 > 111		14			

附表一、保奎諾等23項抗原蟲劑之多重反應偵測模式參數(續)

[] []	一位在一个20点的小块的	~ , 主人心	スツバスン	19 34(19)		
	分析物		離子化	離子對	進樣錐	碰撞
項次	英文名	中文名	模式	前驅離子(m/z)>	電壓	能量
	5. 人心	1 2 2	產物離子(m/z)		(V)	(eV)
				172 > 128*		14
14	Metronidazole	-	ESI^+	172 > 82	20	20
				172 > 111		20
				188 > 123*		12
15	Metronidazole-OH	-	ESI^+	188 > 126	28	14
				188 > 144		12
		力上四岐		301 > 137*		20
16	4,4'-Dinitrocarbanilide	乃卡巴精 代謝物	ESI-	301 > 107	36	38
		<u>个人动和</u>		301 > 46	30	48
				313 > 203*		14
17	Praziquantel	<u>吡喹酮</u>	ESI ⁺	313 > 174	40	26
				313 > 132		44
	Pyrantel	匹朗得	ESI ⁺	207 > 150*		26
18				207 > 136	24	26
				207 > 97		22
		u 41 Y 14		249 > 177*		26
19	Pyrimethamine	<u>必利美達</u> <u>民</u>	ESI ⁺	249 > 198	20	38
				249 > 233		26
				334 > 111*		42
20	Robenidine	羅苯嘧啶	ESI^+	334 > 138	52	24
				334 > 155		18
21	D 11 1		ECI+	201 > 140*	2.4	12
21	Ronidazole	-	ESI ⁺	201 > 55	24	20
	m: :1 1		EGI+	248 > 121*	1.5	17
22	Tinidazole	-	ESI ⁺	248 > 82	15	25
				224 > 181*		10
23	Zoalene	柔林	ESI-	224 > 77	10	24
	Zomene			224 > 151]	16
		1	I		1	1

^{*}定量離子對,定性離子對可視基質情況選擇適合之至少一對離子對

(現行規定)

附表一、Buquinolate 等23項抗原蟲劑之多重反應偵測模式參數

117.42	Duquinolate 中25·英和·赤	MAN () I				
	分析物	離子化	離子對	進樣錐	碰撞	
項次	英文名	中文名	模式	前驅離子(m/z)>	電壓	能量
			-	產物離子(m/z)	(V)	(eV)
				362 > 148*		50
1	Buquinolate	-	ESI ⁺	362 > 204	58	40
				362 > 260		22
				245 > 118*	-	12
2	Carnidazole	-	ESI ⁺	245 > 75	10	30
				245 > 60		46
				418 > 372*	_	20
3	Decoquinate	滴克奎諾	ESI^+	418 > 204	64	40
				418 > 232		34
				261 > 123*	-	22
4	Diaveridine	-	ESI ⁺	261 > 245	52	26
				261 > 81		42
5	Diclazuril	戴克拉爾	ESI-	405 > 334*	20	18
3	Diciazum	共なりしている	1231	407 > 336	20	22
6	Dimetridazole	_	ESI ⁺	142 > 96*	12	16
0	Dimetridazoie	_	LSI	142 > 81	12	22
	Diminazene	-	ESI ⁺	142 > 120*		5
7				142 > 135	20	5
				282 > 120	20	5
				282 > 135		5
		海樂福精	ESI ⁺	416 > 100*		20
8	Halofuginone			416 > 120	24	20
				416 > 138		20
	HMMNI			158 > 140*		10
9	(2-Hydroxymethyl-1-	_	ESI ⁺	158 > 55	48	16
	methyl-5-nitro-1H- imidazole)			158 > 94		22
				349 > 188*		24
10	Imidocarb	-	ESI^+	349 > 90	36	78
				349 > 162		22
				186 > 168*		12
11	Ipronidazole-OH	-	ESI^+	186 > 122	28	20
	-			186 > 82		24
				460 > 313*		18
12	Isometamidium	-	ESI^+	460 > 298	4	26
	isometaimatum		201	460 > 269	1	46
				128 > 82*		14
13	2-Methyl-5-nitroimidazole	_	ESI ⁺	128 > 56	6	12
	2 Monty 5 muoninazoie	_		128 > 111		14

附表一、Buquinolate 等23項抗原蟲劑之多重反應偵測模式參數(續)

	分析物		離子對	進樣錐	碰撞	
項次	-	1	離子化	前驅離子(m/z)>	電壓	作量
	英文名	中文名	模式	產物離子(m/z)	(V)	(eV)
				172 > 128*		14
14	Metronidazole	-	ESI^+	172 > 82	20	20
				172 > 111		20
				188 > 123*		12
15	Metronidazole-OH	-	ESI^+	188 > 126	28	14
				188 > 144		12
				301 > 137*		20
16	<u>Nicarbazine</u>	乃卡巴精	ESI ⁻	301 > 107	36	38
				301 > 46	30	48
				313 > 203*		14
17	Praziquantel	-	ESI ⁺	313 > 174	40	26
				313 > 132		44
	Pyrantel	-	ESI ⁺	207 > 150*		26
18				207 > 136	24	26
				207 > 97		22
				249 > 177*		26
19	Pyrimethamine	-	ESI ⁺	249 > 198	20	38
				249 > 233		26
				334 > 111*		42
20	Robenidine <u>hydrochloride</u>	羅苯嘧啶	ESI ⁺	334 > 138	52	24
				334 > 155		18
21	Ronidazole	_	ESI ⁺	201 > 140*	24	12
21	Komazoic	_	LSI	201 > 55	24	20
22	Tinidazole	_	$\mathrm{ESI}^{\scriptscriptstyle +}$	248 > 121*	15	17
	Timuazoic	_	LSI	248 > 82	1.5	25
				224 > 181*		10
23	Zoalene	柔林	ESI-	224 > 77	10	24
				224 > 151		16

^{*}為定量離子對,定性離子對可視基質情況選擇適合之至少一對離子對

(修正規定)

附表二、保奎諾等23項抗原蟲劑之定量極限

	一、 <u>保筆話</u> 等23項抗原			定量極限(ppm)					
項次	英文名	中文名	肌肉	內臟	蛋類	乳汁	蜂蜜	脂肪	
1	Buquinolate	保奎諾	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	
2	Carnidazole	-	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	
3	Decoquinate	滴克奎諾	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	
4	Diaveridine	戴威利啶	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	
5	Diclazuril	戴克拉爾	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	
6	Dimetridazole	1	0.005	0.005	0.001	0.005	0.005	0.005	
7	Diminazene	三氮脒	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	
8	Halofuginone	海樂福精	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	
9	HMMNI	1	0.01	0.01	0.01	0.01	0.01	0.005	
10	Imidocarb	<u>咪多卡</u>	0.005	0.005	0.005	0.005	0.025	0.005	
11	Ipronidazole-OH	-	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	
12	Isometamidium	<u></u> 氮氨菲啶	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	
13	2-Methyl-5-nitroimidazole	-	0.01	0.01	0.01	0.025	0.025	0.005	
14	Metronidazole	1	0.005	0.005	0.001	0.005	0.005	0.005	
15	Metronidazole-OH	-	0.005	0.005	0.001	0.005	0.005	0.005	
16	4,4'-Dinitrocarbanilide	乃卡巴精 <u>代</u> <u>謝物</u>	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	
17	Praziquantel	<u>吡喹酮</u>	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	
18	Pyrantel	匹朗得	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	
19	Pyrimethamine	必利美達民	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	
20	Robenidine	羅苯嘧啶	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	
21	Ronidazole	-	0.005	0.005	0.001	0.005	0.005	0.005	
22	Tinidazole	-	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	
23	Zoalene	柔林	0.005	0.005	0.01	0.01	0.01	0.005	

(現行規定)

附表二、Buquinolate等23項抗原蟲劑之定量極限

T ,	<u> </u>		定量極限(ppm)					
項次	英文名	中文名	肌肉	內臟	蛋類	乳汁	蜂蜜	
1	Buquinolate	-	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	
2	Carnidazole	-	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	
3	Decoquinate	滴克奎諾	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	
4	Diaveridine	-	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	
5	Diclazuril	戴克拉爾	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	
6	Dimetridazole	-	0.005	0.005	0.001	0.005	0.005	
7	Diminazene	-	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	
8	Halofuginone	海樂福精	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	
9	HMMNI	-	0.01	0.01	0.01	0.01	0.01	
10	Imidocarb	-	0.005	0.005	0.005	0.005	0.025	
11	Ipronidazole-OH	-	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	
12	Isometamidium	-	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	
13	2-Methyl-5-nitroimidazole	-	0.01	0.01	0.01	0.025	0.025	
14	Metronidazole	-	0.005	0.005	0.001	0.005	0.005	
15	Metronidazole-OH	-	0.005	0.005	0.001	0.005	0.005	
16	<u>Nicarbazine</u>	乃卡巴精	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	
17	Praziquantel	-	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	
18	Pyrantel	-	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	
19	Pyrimethamine	-	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	
20	Robenidine <u>hydrochloride</u>	羅苯嘧啶	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	
21	Ronidazole	-	0.005	0.005	0.001	0.005	0.005	
22	Tinidazole	-	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	
23	Zoalene	柔林	0.005	0.005	0.01	0.01	0.01	