丁基加保扶 (Carbosulfan) 農藥有效成分檢驗方法修正規定

一、農藥結構及物理化學性質:

普通名稱:丁基加保扶 (CIPAC No. 417)

化學名稱: 2,3-dihydro-2,2-dimethylbenzofuran-7-yl (dibutylaminothio)methylcarbamate (IUPAC). 2,3-dihydro-2,2-dimethyl-7-benzofuranyl *N*-[(dibutylamino)thio]-*N*-methylcarbamate (CA;55285-14-8).

化學結構:

$$\begin{array}{c|c} O & \\ O & \\ O & \\ O & \\ CH_3 &$$

分子式: C20H32N2O3S

分子量:380.6 理化性質:

外觀: 橙褐色透明黏稠液體。

沸點:無數據,經真空蒸餾 (65 mmHg)測定,對熱不穩定。

蒸氣壓: 0.0358 mPa(25 °C)

比重:1.056(20-25°C)。

溶解度:水 3.0 mg/L (20-25 °C)。易溶於大多數有機溶劑中,如:二甲苯、己烷、氯仿、二氯甲烷、甲醇、乙醇、丙酮 (20-25 °C)。

安定性: 易水解於水溶液介質中, (pH 5) 半衰期 0.2 小時, (pH 7) 11.4 小時, (pH 9) 173.3 小時。

二、劑型: 粒劑 (GR)、乳劑 (EC)、粉劑 (DP)、可溼性粉劑 (WP)、水基乳劑 (EW)。

三、作用:殺蟲劑。

四、分析方法:

1. 適用範圍:本方法適用於丁基加保扶粒劑、乳劑、粉劑、可溼性粉劑、水基乳劑中 有效成分之定性及定量分析。

2. 檢驗方法: 高效液相層析法(High performance liquid chromatography, 簡稱 HPLC)。

2.1 裝置:

- 2.1.1 高效液相層析儀:
 - 2.1.1.1 檢出器: 紫外光檢出器 (Ultraviolet detector, 簡稱 UV)。
 - 2.1.1.2 層析管柱: 逆相層析管柱, ZORBAX Extend-C18 Agilent 4.6*250mm 5um 80A, 或相當等級。
- 2.1.2 超音波振盪裝置 (頻率 40-50 KHz), 振盪器。

2.2 試藥:

- 2.2.1 標準品:丁基加保扶,純度經標定之分析級對照用標準品。
- 2.2.2 內標準品:正壬基苯基酮(n-nonanopheone),純度經標定之分析級試藥。
- 2.2.3 氰甲烷 (Acetonitrile) HPLC 級溶劑。
- 2.2.4 去離子水 (18.0MΩ.cm 以上,經 0.22 μm 濾膜過濾)
- 2.3 器具及材料:
 - 2.3.1 定量瓶 10 mL、25 mL、50 mL、100 mL。
 - 2.3.2 磨口三角瓶, 125 mL。
 - 2.3.3 刻度吸管。
 - 2.3.4 0.22 μm 親水性聚丙烯(Hydrophilic polypropylene)過濾膜。
- 2.4 貯存標準液 (Standard stock solution) 配製:

秤取約含丁基加保扶 25±5 mg (記錄至 0.1 mg) 之已知純度分析級對照用標準品,置於 25 mL 定量瓶中,加入 20 mL 氰甲烷,以超音波振盪至完全溶解後 (約10 分鐘),回至室溫,以氰甲烷定容至刻度,為1000 μg/mL 貯存標準液。

2.5 貯存內標準液 (Internal standard stock solution) 配製:

秤取約含正壬基苯基酮 200±10 mg (記錄至 0.1 mg) 之已知純度分析級內標準品,置於 100 mL 定量瓶中,加入 90 mL 氰甲烷,以超音波振盪至完全溶解後 (約 10 分鐘),回至室溫,以氰甲烷定容至刻度,為 2000 μg/mL 貯存內標準液。

2.6 標準檢量線 (Standard calibration curve) 製作:

取 $1.0 \times 2.0 \times 3.0 \times 4.0 \times 5.0$ mL 之 1000 µg/mL 丁基加保扶貯存標準液,分別置於 10 mL 定量瓶中,各加入 2.0 mL 之 2000 µg/mL 貯存內標準液,以氰甲烷稀釋定 容至刻度,使成含 400 µg/mL 內標準品之 $100 \times 200 \times 300 \times 400 \times 500$ µg/mL 之 丁基加保扶操作標準液(Working standard solution),各操作標準液以 0.22 µm 親水性聚丙烯過濾膜過濾後,分別取 10 µL 注入液相層析儀分析之,以其濃度 為 x 軸、尖峰面積比為 y 軸,經迴歸分析求得標準檢量線:y=a+bx, $a \times b$ 為 常數。

2.7 檢液之配製:

2.7.1 乳劑、可溼性粉劑及水基乳劑:

將檢體充分混合後,分別秤取 3 重複約含丁基加保扶 150 ± 15 mg (記錄至 0.1 mg) 之樣品,置於 50 mL 定量瓶中,加入 45 mL 氰甲烷,以超音波振盪 10 分鐘,回至室溫,以氰甲烷定容至刻度,再取此氰甲烷溶液 1.0 mL 置於 10 mL 定量瓶,加入 2.0 mL 內標準液,混合均匀,以氰甲烷定容至刻度 (最後濃度約含 300 $\mu g/mL$ 丁基加保扶及 400 $\mu g/mL$ 內標準品),並以 0.22 μm 親水性聚丙烯過濾膜過濾之,作為檢液。

2.7.2 粒劑:

將檢體充分混合後,分別秤取 3 重複約含丁基加保扶 15 ± 5 mg (記錄至 0.1 mg) 之樣品,置於 250 mL 磨口三角瓶中,加入 25 mL 氰甲烷,以超音波振盪 10 分鐘,回至室溫,再取此溶液 5.0 mL 置於 10 mL 定量瓶,加入 2.0 mL 內標準液,混合均匀,以氰甲烷定容至刻度 (最後濃度約含 300 μg/mL 丁基加保扶及 400 μg/mL 內標準品),並以 0.22 μm 親水性聚丙烯過濾膜過濾之,作為檢液。

2.8 鑑別試驗及含量測定:

2.8.1 儀器操作條件:

2.8.1.1 波長: 280 nm

2.8.1.2 動相: 氰甲烷+去離子水(88+12, v/v)。

2.8.1.3 流速: 1.5 mL/min。

2.8.1.4 注入量: 10 μL。

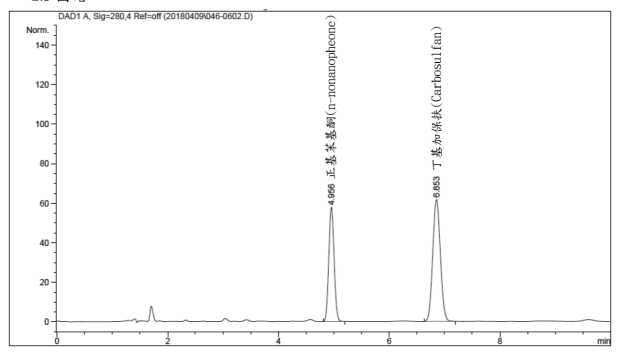
2.8.1.5 分析溫度:40℃。

2.8.2 取操作標準液及檢液各 $10~\mu$ L,分別注入液相層析儀,就操作標準液與檢液 所得尖峰之滯留時間比較鑑別之,由標準檢量線計算檢液濃度: $x=\frac{y-a}{b}$,

式中 x 為檢液之濃度,

 $= 檢液濃度 \ (\mu g/mL) \times 稀釋體積 \ (mL) \times \frac{1g}{10^6 \ \mu g} \times \frac{1}{ \text{ de } \# \text{ de } \# \text{ } g)} \times 100(\%)$

2.9 圖譜:



五、參考文獻:

- 1. 丁基加保扶 (Carbosulfan) 農藥有效成分檢驗方法。行政院農業委員會動植物防疫 檢疫局 95 年 9 月 19 日 95 防檢三字第 0951484633 號公告修訂。
- 2. BCPC Online Pesticide Manual.

http://pmonline.azurewebsites.net/_Main/Pesticide.aspx (擷取日期: 2018/12/17)

六、品質管制:

- 1. 所有品質管制數據,均需保存以便參考及檢查。
- 2.建議使用不同來源或相同來源不同批號之標準品做為查核標準品,配製貯存標準液 (STD A) 及貯存查核標準液 (STD B) 之標準品,其秤取量應大於 25 mg,且二者之相差應不大於 0.2 mg。

- 3.系統平衡測試:重複連續注入操作標準液 (STD A-3),其連續 2 次注入所得之感應因子比值,皆應介於 99~101% 之間。(感應因子=尖峰面積比/濃度比)
- 4.標準液查核:注入查核標準液 (STD B-3),其與系統平衡測試操作標準液(STD A-3) 注入1所得之感應因子比值,應介於98~102%之間。
- 5.感應因子比值管制:
 - 5.1 操作標準液 (STD A-3)注入所得之感應因子與系統平衡測試操作標準液 (STD A-3) 注入 1 之比值應介於 99~101% 之間,若超出範圍,則應重新注入分析。
 - 5.2 查核標準液 (STD B-3)注入所得之感應因子與系統平衡測試操作標準液 (STD A-3) 注入 1 之比值應介於 98~102% 之間, 若超出範圍, 則應重新注入分析。
- 6. 貯存標準液與標準檢量線於每次同批檢驗時,新鮮配製,且不可使用超過3日。
- 7.檢量線之線性相關係數平方值 r² 需達 0.999 或以上。
- 8.檢量線查核:每注入3個檢液後,須注入查核標準液 (STD B-3) 查核檢量線,依所得之標準品與內標準品尖峰面積比代入檢量線計算標準液濃度,其與配製濃度之查核比值應介於 98~102% 之間,若超出範圍,則應重新配製標準液並製備檢量線。
- 9.內標準液面積查核:所有添加內標準液之注入分析(除貯存內標準液外),其內標準 液面積與系統平衡測試第一重複注入內標準液面積之比值應介於 98~102% 之間。
- 10.滯留時間管制:注入之操作標準液、查核標準液及檢液,其標準品及內標準品尖峰滯留時間分別與進行系統平衡測試注入 1 之標準品及內標準品尖峰滯留時間相較,其比值應介於 98~102% 之間。
- 11.每個樣品應取樣 3 重複,其分析結果相對標準差 (RSD,即 coefficient of variance) 應小於依 CIPAC 農藥成品分析方法確認指南中 Horwitz 方程式計算之可接受 RSDr 值。例如:依 Horwitz 方程式 (RSD_R=2^(1-0.5logC), RSDr=RSD_R×0.67), 48.34% 有效成分含量之樣品可接受 RSDr 值,計算如下:

C = 0.4834

 $RSD_R = 2^{(1-0.5log0.4834)} = 2.23$

 $RSDr = 2.23 \times 0.67 = 1.49$

- 12.若有查核樣品應於有效成分檢驗後重複注入分析 2 次,並注入查核標準液(STD B-3) 查核檢量線,其管制依 8.規定。
- 13.由樣品分析結果之層析圖研判,或對分析有效成分有懷疑時,應以添加試驗、變 更層析條件或其他鑑定方法加以確認。