行政院公報 第030卷 第029期 20240216 農業環保篇

農業部公告 中華民國113年2月16日 農授防字第1131875336B號

主 旨:訂定「三氟派瑞 (Fluopyram+Trifloxystrobin) 農藥有效成分檢驗方法」(如

附件),並自即日生效。

依 據:「農藥管理法」第十二條。

代理部長 陳駿季

三氟派瑞 (Fluopyram+Trifloxystrobin) 農藥有效成分檢驗方法

一、農藥結構及物理化學性質:三氟派瑞為氟派瑞及三氟敏之混合藥劑

普通名稱: 氟派瑞(CIPAC No.807)

化學名稱:N-{2-[3-chloro-5-(trifluoromethyl)-2-pyridyl]ethyl}- α , α , α -trifluoro-o-

toluamide(IUPAC). *N*-[2-[3-chloro-5-(trifluoromethyl)-2-pyridinyl]ethyl]-2-(trifluoromethyl)benzamide(CA;658066-35-4).

化學結構:

$$F_3C$$
 CI
 O
 CF_3
 H

分子式: C₁₆H₁₁ClF₆N₂O

分子量:396.7 理化性質:

外觀:原體為白色粉末。

熔點:118℃。

沸點:319℃ (760 mmHg)。

比重:1.53(20-25°C)。

蒸氣壓: 0.0012 mPa(25°C)。

溶解度:水16.0 (mg/L,20-25°C)。丙酮250、二氯甲烷250、正庚烷0.66、甲

苯 62.2 (均為 g/L, 20 °C)。

安定性:熱穩定;在酸性、中性及鹼性條件下不水解。水中光分解半衰期 21

夭(pH7)。

普通名稱:三氟敏 (CIPAC No. 617)

化學名稱:methyl (E)-methoxyimino- $\{(E)$ - α -[1- $(\alpha,\alpha,\alpha$ -trifluoro-m-

tolyl)ethylideneaminooxy]-o-tolyl}acetate(IUPAC). methyl (αE)- α -

(methoxyimino)-2-[[[(*E*)-[1-[3-

(trifluoromethyl)phenyl]ethylidene]amino]oxy]methyl]benzeneacetate(CA;1

41517-21-7).

化學結構:

分子式: C₂₀H₁₉F₃N₂O₄

分子量:408.4 理化性質:

外觀:原體為無味白色固體。

熔點:72.9℃。

沸點:312°C/760 mmHg 於>285°C分解。

比重:1.36(20-25°C)。

蒸氣壓: 0.0034 mPa (25°C)。

溶解度:水 0.61 mg/L (20-25 °C)。丙酮>500、二氯甲烷>500、乙酸乙酯>500、正己烷11、甲醇76、辛醇18、甲苯500(均為g/L,20-25 °C)。

安定性:水解半衰期 27.1 小時(pH 9) 11.4 週(pH 7);穩定於 pH 5(均為 20 ℃)。 水中光分解半衰期為 1.7 天(pH7, 25 ℃) 1.1 天(pH 5, 25 ℃)。

二、劑型:水懸劑(SC)。

三、作用:殺菌劑。

四、分析方法:

- 1. 適用範圍:本方法適用於三氟派瑞水懸劑中有效成分之定性及定量分析。
- 2. 檢驗方法: 氣液相層析法 (Gas liquid chromatography, 簡稱 GLC)。
 - 2.1 裝置:
 - 2.1.1 氣液相層析儀:
 - 2.1.1.1 檢出器:火焰離子化檢出器 (Flame ionization detector,簡稱 FID)。
 - 2.1.1.2 層析管柱:0.25 mm \times 30 m (ID \times L),J&W DB-5MS,0.25 μ m film thickness,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:
 - 2.2.1.1 氟派瑞(Fluopyram),純度經標定之分析級對照用標準品。
 - 2.2.1.2 三氟敏(Trifloxystrobin), 純度經標定之分析級對照用標準品。
 - 2.2.2 內標準品:硬脂酸甲酯 (Methyl stearate),純度經標定之分析級試藥。
 - 2.2.3 丙酮 (Acetone) 為分析級溶劑。
 - 2.3 器具及材料:
 - 2.3.1 定量瓶 10 mL、25 mL、50 mL。
 - 2.3.2 刻度吸管。
 - 2.3.3 125 mL 螺旋蓋三角瓶。
 - 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:
 - 2.4.1 氟派瑞貯存標準液:

秤取約含氟派瑞 50±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 丙酮,以超音波振盪至完全溶解後 (約 10 分鐘),回至室溫,以丙酮定容至刻度,為 2000 μg/mL 貯存標準液。

2.4.2 三氟敏貯存標準液:

秤取約含三氟敏 50 ± 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 丙酮,以超音波振盪至完全溶解後 (約 10 分鐘),回至室溫,以丙酮定容至刻度,為 2000 μg/mL 貯存標準液。

2.4.3 混合貯存標準液:

精確量取 $10.0\,\text{mL}$ 之 $2000\,\mu\text{g/mL}$ 氟派瑞貯存標準液及 $10.0\,\text{mL}$ 之 $2000\,\mu\text{g/mL}$ 三氟敏貯存標準液,置於 $125\,\text{mL}$ 螺旋蓋三角瓶中,混合均匀,為含 $1000\,\mu\text{g/mL}$ 氟派瑞及 $1000\,\mu\text{g/mL}$ 三氟敏之混合貯存標準液。(適用於分析氟派瑞 與三氟敏為 1:1 之混合劑)

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

秤取約含硬脂酸甲酯 50 ± 5 mg (記錄至 0.1 mg)之已知純度分析級內標準品,置於 50 mL定量瓶中,加入40 mL丙酮,以超音波振盪至完全溶解後(約5分鐘),回至 室溫,以丙酮定容至刻度,為1000 μg/mL貯存標準液。

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

取 1.0、2.0、3.0、4.0、5.0 mL 之混合貯存標準液,分別置於 10 mL 定量瓶中, 各加入 1.0 mL 之 1000 ug/mL 貯存內標準液,以丙酮稀釋定容至刻度,使成含 100 μg/mL 內標準品之 100+100、200+200、300+300、400+400、500+500 μg/mL 之氟派瑞+三氟敏混合操作標準液 (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1μL注入氣液相層析儀分析之,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、b為常數。

2.7 檢液之配製:

將檢體充分混合後,分別秤取3重複約含氟派瑞50±5 mg(記錄至0.1 mg)之樣品 (氟派瑞+三氟敏為1:1之混合劑中同時約含50 mg三氟敏), 置於50 mL 定量瓶 中,加入45 mL 丙酮,以超音波振盪10分鐘,回至室溫,以丙酮定容至刻度, 混合均匀,再取此丙酮溶液 3 mL 置於 10 mL 定量瓶中,加入 1.0 mL 貯存內標準 液,以丙酮定容至刻度(最後濃度約含 100 μg/mL 內標準品及 300+300 μg/mL 氟 派瑞+三氟敏),混合均匀,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 温度:

注入器:260℃。

層析管柱:200 ℃,維持2分鐘,每分鐘升溫7℃,至270℃,再以每分 鐘上升 15℃至 300℃維持 5 分鐘。

檢出器:300℃。

2.8.1.2 氣體流速:

攜帶氣體 (氮氣): 1.0 mL/min。

分流比:1/25。

補充氣體 (氮氣): 30 mL/min。

氫氣: 40 mL/min。 空氣: 400 mL/min。

2.8.2 取操作標準液及檢液各 1 µL,分別注入氣液相層析儀,就操作標準液與檢液 所得尖峰之滯留時間比較鑑別之,由2有效成分標準檢量線計算檢液氣派瑞

濃度:
$$x_f = \frac{y_f - a}{b}$$
 ,及三氟敏濃度: $x_t = \frac{y_t - a}{b}$,

式中 Xf 為檢液之濃度,

檢液中氟派瑞尖峰面積 yf 為檢液之面積比 , 計算公式為 檢液中內標準品尖峰面積

X_t為檢液之濃度,

Vt 為檢液之面積比,計算公式為 -

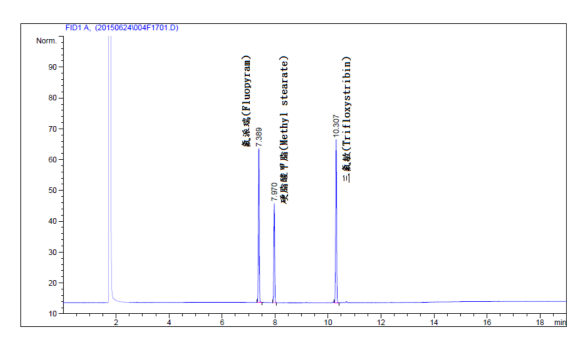
檢液中三氟敏尖峰面積 檢液中內標準品尖峰面積

並依下式計算2有效成分含量:

有效成分(%, w/w)

=檢液濃度(μ g/mL)×稀釋體積 (mL)× $\frac{1g}{10^6 \, \mu g}$ × $\frac{1}{66 \, \mu g}$ × $\frac{1}{66 \, \mu g}$ × $\frac{1}{66 \, \mu g}$

2.9 圖譜:



五、參考文獻:

- 1. BCPC Online Pesticide Manual
 - http://www.bcpc.org/page Pesticide-Manual 100.html?name=pesticide-manual&type=page(頡 取日期:2016/07/06)
- 2. Schulz F. 2007 Determination of Fluopyram and Trifloxystrobin in Formulations Assay-GLC, Internal Standard. Bayer 12 pp.
- 3. Odendahl A. 2007 Validation of GLC-method AM009707MF1-Determination of Fluopyram and Trifloxystrobin in Formulations. Bayer 19 pp.
- 4. PPDB: Pesticide Properties DataBase

http://sitem.herts.ac.uk/aeru/ppdb/en/Reports/1662.htm(擷取日期:2017/08/25)

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.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,若有不同來源或相同來源不同批號之標準 品,應使用於查核標準液之配製。
- 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),25% 有效成分含量之樣品可接受 RSDr值,計算如下:

C = 0.25

 $RSD_R = 2^{(1-0.5log0.25)} = 2.46$

 $RSDr = 2.46 \times 0.67 = 1.65$

- 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。