## エトフェンプロックス試験法

# 1. 分析対象化合物

エトフェンプロックス

## 2. 装置

紫外分光光度型検出器付き高速液体クロマトグラフを用いる。

## 3. 試薬、試液

総則の3に示すものを用いる。

#### 4. 標準品

エトフェンプロックス 本品はエトフェンプロックス99%以上を含む。 融点 本品の融点は36~38 $^{\circ}$ である。

## 5. 試験溶液の調製

- a 抽出法
- (1) 穀類、豆類及び種実類の場合

検体を420  $\mu$ mの標準網ふるいを通るように粉砕した後、その10.0 gを量り採り、水20  $\mu$ mLを加え、2時間放置する。

これにアセトン100 mLを加え、3分間細砕した後、ケイソウ土を1 cmの厚さに敷いたろ紙を用いてすり合わせ減圧濃縮器中に吸引ろ過する。ろ紙上の残留物を採り、アセトン50 mLを加え、3分間細砕した後、上記と同様に操作して、ろ液をその減圧濃縮器中に合わせ、40℃以下で約30 mLに濃縮する。

これをあらかじめ10%塩化ナトリウム溶液100 mLを入れた300 mLの分液漏斗に移す。 n-ヘキサン100 mLを用いて上記の減圧濃縮器のナス型フラスコを洗い、洗液を上記の分液漏斗に合わせる。振とう機を用いて5分間激しく振り混ぜた後、静置し、n-ヘキサン層を300 mLの三角フラスコに移す。水層にn-ヘキサン50 mLを加え、上記と同様に操作して、n-ヘキサン層を上記の三角フラスコに合わせる。これに適量の無水硫酸ナトリウムを加え、時々振り混ぜながら15分間放置した後、すり合わせ減圧濃縮器中にろ過する。次いでn-ヘキサン20 mLを用いて三角フラスコを洗い、その洗液でろ紙上の残留物を洗う操作を2回繰り返す。両洗液をその減圧濃縮器中に合わせ、40℃以下でn-ヘキサンを除去する。

この残留物にn-ヘキサン30 mLを加え、100 mLの分液漏斗に移す。これにn-ヘキサン飽和アセトニトリル30 mLを加え、振とう機を用いて5分間激しく振り混ぜた後、静置し、アセトニトリル層をすり合わせ減圧濃縮器中に移す。n-ヘキサン層にn-ヘキサン飽和ア

セトニトリル30 mLを加え、上記と同様の操作を2回繰り返し、アセトニトリル層をその 減圧濃縮器中に合わせ、40℃以下でアセトニトリルを除去する。この残留物にn-ヘキサン5 mLを加えて溶かす。

## (2) 果実、野菜、抹茶及びホップの場合

果実及び野菜の場合は、検体約1 kgを精密に量り、必要に応じ適量の水を量って加え、細切均一化した後、検体20.0 gに相当する量を量り採る。

抹茶の場合は、検体5.00gを量り採り、水20mLを加えて、2時間放置する。

ホップの場合は、細切均一化した後、検体5.00gを量り採り、水20mLを加えて、2時間放置する。

これにアセトン100 mLを加え、3分間細砕した後、ケイソウ土を1 cmの厚さに敷いたろ紙を用いてすり合わせ減圧濃縮器中に吸引ろ過する。ろ紙上の残留物を採り、アセトン50 mLを加え、3分間細砕した後、上記と同様に操作して、ろ液をその減圧濃縮器中に合わせ、40℃以下で約30 mLに濃縮する。

これをあらかじめ10%塩化ナトリウム溶液100 mLを入れた300 mLの分液漏斗に移す。 n-ヘキサン100 mLを用いて上記の減圧濃縮器のナス型フラスコを洗い、洗液を上記の分液漏斗に合わせる。振とう機を用いて5分間激しく振り混ぜた後、静置し、n-ヘキサン層を300 mLの三角フラスコに移す。水層にn-ヘキサン50 mLを加え、上記と同様に操作して、n-ヘキサン層を上記の三角フラスコに合わせる。これに適量の無水硫酸ナトリウムを加え、時々振り混ぜながら15分間放置した後、すり合わせ減圧濃縮器中にろ過する。次いでn-ヘキサン20 mLを用いて三角フラスコを洗い、その洗液でろ紙上の残留物を洗う操作を2回繰り返す。両洗液をその減圧濃縮器中に合わせ、40℃以下でn-ヘキサンを除去する。この残留物にn-ヘキサン5 mLを加えて溶かす。

# (3) 抹茶以外の茶の場合

検体9.00 gを100℃の水540 mLに浸し、室温で5分間放置した後、ろ過し、冷後ろ液360 mLを500 mLの三角フラスコに移す。

これにアセトン100 mL及び飽和酢酸鉛溶液2 mLを加え、室温で1時間放置した後、ケイソウ土を1 cmの厚さに敷いたろ紙を用いて吸引ろ過し、ろ液を1,000 mLの分液漏斗に移す。次いでアセトン50 mLを用いてろ紙上の残留物を洗い、洗液を上記の分液漏斗に合わせる。これに塩化ナトリウム30 g及びn-ヘキサン100 mLを加え、5分間振り混ぜた後、静置し、n-ヘキサン層を300 mLの三角フラスコに移す。水層にn-ヘキサン100 mLを加え、上記と同様に操作して、n-ヘキサン層を上記の三角フラスコに合わせる。これに適量の無水硫酸ナトリウムを加え、時々振り混ぜながら15分間放置した後、すり合わせ減圧濃縮器中にろ過する。次いでn-ヘキサン20 mLを用いて三角フラスコを洗い、その洗液でろ紙上の残留物を洗う操作を2回繰り返す。両洗液をその減圧濃縮器中に合わせ、40℃以下でn-ヘキサンを除去する。この残留物にn-ヘキサン5 mLを加えて溶かす。

#### b 精製法

内径15 mm、長さ300 mmのクロマトグラフ管に、カラムクロマトグラフィー用合成ケイ酸マグネシウム5 gをn-ヘキサンに懸濁したもの、次いでその上に無水硫酸ナトリウム約5 gを入れ、カラムの上端に少量のn-ヘキサンが残る程度までn-ヘキサンを流出させる。このカラムに a 抽出法で得られた溶液を注入した後、エーテル及びn-ヘキサンの混液(2:98)30 mLを注入し、流出液は捨てる。次いでエーテル及びn-ヘキサンの混液(5:95)50 mLを注入し、流出液をすり合わせ減圧濃縮器中に採り、40 C以下でエーテル及びn-ヘキサンを除去する。この残留物にアセトニトリルを加えて溶かし、正確に2 mLとした後、孔径0.5  $\mu$ mのメンブランフィルターを用いてろ過し、これを試験溶液とする。

## 6. 操作法

a 定性試験

次の操作条件で試験を行う。試験結果は標準品と一致しなければならない。

操作条件

カラム充てん剤 オクタデシルシリル化シリカゲル (粒径5 μm) を用いる。 クロマトグラフ管 内径4.6 mm、長さ150 mmのステンレス管を用いる。

カラム温度 40℃

検出器 波長225 nmで操作する。

移動相 アセトニトリル及び水の混液 (3:1) を用いる。エトフェンプロックスが約10分で流出する流速に調整する。

## b 定量試験

a 定性試験と同様の操作条件で得られた試験結果に基づき、ピーク高法又はピーク 面積法により定量を行う。

# 7. 定量限界

0.02 mg/kg (茶にあっては0.1 mg/kg)

8. 留意事項

なし

9. 参考文献

なし

10. 類型

A