

生食発0906第1号
令和3年9月6日

各 検疫所長 殿

大臣官房生活衛生・食品安全審議官
(公 印 省 略)

「食品に残留する農薬、飼料添加物又は動物用医薬品の成分である物質の試験法について」の一部改正について

今般、農薬、飼料添加物及び動物用医薬品に関する試験法に係る知見の集積等を踏まえ、「食品に残留する農薬、飼料添加物又は動物用医薬品の成分である物質の試験法について」（平成17年1月24日付け食安発第0124001号）を下記のとおり改正することとした。

関係者へ周知するとともに、その運用に遺漏なきよう取り計らわたい。

記

目次を別紙1のとおり改め、「HPLCによる動物用医薬品等の一斉試験法Ⅰ（畜水産物）」及び「ツラスロマイシン試験法（畜水産物）」を廃止し、以下に掲げる5つの試験法を「第3章 個別試験法」に別紙2のとおり追加すること。

- ・LC/MSによる動物用医薬品等の一斉試験法Ⅰ（畜水産物）
- ・イソキサフルトール試験法（畜産物）
- ・ツラスロマイシン試験法（畜産物）
- ・デメトン-S-メチル及びオキシデメトンメチル試験法（農産物）
- ・ベンジルアデニン試験法（農産物）

目次

第1章 総則

第2章 一斉試験法

- ・ GC/MSによる農薬等の一斉試験法（農産物）
- ・ LC/MSによる農薬等の一斉試験法Ⅰ（農産物）
- ・ LC/MSによる農薬等の一斉試験法Ⅱ（農産物）
- ・ GC/MSによる農薬等の一斉試験法（畜水産物）
- ・ LC/MSによる農薬等の一斉試験法Ⅰ（畜水産物）
- ・ LC/MSによる農薬等の一斉試験法Ⅱ（畜水産物）
- ・ LC/MSによる農薬等の一斉試験法Ⅲ（畜水産物）
- ~~・ HPLCによる動物用医薬品等の一斉試験法Ⅰ（畜水産物）~~
- ・ LC/MSによる動物用医薬品等の一斉試験法Ⅰ（畜水産物）
- ・ HPLCによる動物用医薬品等の一斉試験法Ⅱ（畜水産物）
- ・ HPLCによる動物用医薬品等の一斉試験法Ⅲ（畜水産物）

第3章 個別試験法

- ・ BHC、 γ -BHC、DDT、アルドリン及びディルドリン、エタルフルラリン、エトリジアゾール、エンドリン、キントゼン、クロルデン、ジコホール、テクナゼン、テトラジホン、テフルトリン、トリフルラリン、ハルフェンプロックス、フェンプロパトリン、ヘキサクロロベンゼン、ヘプタクロル、ベンフルラリン並びにメトキシクロール試験法（農産物）
- ・ 2,4-D、2,4-DB及びクロプロップ試験法（農産物）
- ・ 2,4-D、2,4-DB及びクロプロップ試験法（畜水産物）
- ・ 2,2-DPA試験法（農産物）
- ・ DCIP試験法（農産物）
- ・ DBEDC試験法（農産物）
- ・ EPN、アニロホス、イサゾホス、イプロベンホス、エチオン、エディフェンホス、エトプロホス、エトリムホス、カズサホス、キナルホス、クロルピリホス、クロルピリホスメチル、クロルフェンビンホス、シアノホス、ジスルホトン、ジメチルビンホス、ジメトエート、スルプロホス、ダイアジノン、チオメトン、テトラクロルビンホス、テルブホス、トリアゾホス、トリブホス、トルクロホスメチル、パラチオン、パラチオンメチル、ピペロホス、ピラクロホス、ピラゾホス、ピリダフェンチオン、ピリミホスメチル、フェナミホス、フェニトロチオン、フェンスルホチオン、フェンチオン、フェントエート、ブタミホス、プロチオホス、プロパホス、プロフェノホス、プロモホス、ベンスリド、ホキシム、ホサロン、ホスチアゼート、ホスファミドン、ホスメット、ホレート、マラチオン、メカルバム、メタクリホス、メチダチオン及びメビンホス試験法（農産物）
- ・ EPTC試験法（農産物）
- ・ EPTC試験法（畜水産物）

- ・MCPA及びジカンバ試験法（農産物）
- ・Seebチルアミン試験法（農産物）
- ・アクリナトリン、シハロトリン、シフルトリン、シペルメトリン、デルタメトリン及びトラロメトリン、ピフェントリン、ピレトリン、フェンバレレート、フルシトリネート、フルバリネート並びにペルメトリン試験法（農産物）
- ・アザペロン試験法（畜水産物）
- ・アシベンゾラルSメチル試験法（農産物）
- ・アジムスルフロンの、ハロスルフロンのメチル及びフラザスルフロンの試験法（農産物）
- ・アシュラム試験法（農産物）
- ・アシュラム試験法（畜産物）
- ・アセキノシル試験法（農産物）
- ・アセキノシル試験法（畜水産物）
- ・アセタミプリド試験法（農産物）
- ・アセタミプリド試験法（畜水産物）
- ・アセフェート、オメトエート及びメタミドホスの試験法（農産物）
- ・アゾキシストロビンの試験法（農産物）
- ・アゾキシストロビン、クミルロン及びシメコナゾールの試験法（畜水産物）
- ・アゾシクロチン及びシヘキサチンの試験法（農産物）
- ・アゾシクロチン及びシヘキサチンの試験法（畜水産物）
- ・アニラジンの試験法（農産物）
- ・アビラマイシンの試験法（畜産物）
- ・アミスルブロムの試験法（農産物）
- ・アミトラズの試験法（農産物）
- ・アミトラズの試験法（畜産物）
- ・アミトロールの試験法（農産物）
- ・アラクロール、イソプロカルブ、クレソキシムメチル、ジエトフェンカルブ、テニルクロール、テブフェンピラド、パクロブトラゾール、ビテルタノール、ピリプロキシフェン、ピリミノバックメチル、フェナリモル、ブタクロール、フルトラニル、プレチラクロール、メトラクロール、メフェナセット、メプロニル及びレナシルの試験法（農産物）
- ・アラニカルブの試験法（農産物）
- ・アルジカルブ及びアルドキシカルブ、エチオフェンカルブ、オキサミル、カルバリル、ピリミカーブ、フェノブカルブ並びにベンダイオカルブの試験法（農産物）
- ・アルベンダゾールの試験法（畜産物）
- ・アルベンダゾール、オキシベンダゾール、チアベンダゾール、フルベンダゾール及びメベンダゾールの試験法（畜水産物）
- ・アルベンダゾール及びチアベンダゾールの試験法（畜水産物）
- ・アンプロリウム及びデコキネートの試験法（畜水産物）
- ・イオドスルフロンのメチル、エタメツルフロンのメチル、エトキシスルフロンの、シノスルフロンの、スルホスルフロンの、トリアスルフロンの、ニコスルフロンの、ピラゾスルフロンのエチル、プリミスルフロンのメチル、プロスルフロンの及びリムスルフロンの試験法（農産物）

・イソウロン、ジウロン、テブチウロン、トリフルムロン、フルオメツロン及びリニューロン試験法（農産物）

・イソキサフルトール試験法（畜産物）

- ・イソチアニル及びプロスルホカルブ試験法（農産物）
- ・イソフェンホス試験法（農産物）
- ・イソメタミジウム試験法（畜水産物）
- ・イナベンフィド試験法（農産物）
- ・イプフェンカルバゾン試験法（農産物）
- ・イプフェンカルバゾン試験法（畜水産物）
- ・イプロジオン試験法（農産物）
- ・イベルメクチン、エプリノメクチン、ドラメクチン及びモキシデクチン試験法（畜水産物）
- ・イマザピック、イマザピル、イマザモックスアンモニウム塩及びイマゼタピルアンモニウム塩試験法（農産物）
- ・イマザリル試験法（農産物）
- ・イマズスルフロロン及びベンスルフロロンメチル試験法（農産物）
- ・イミシアホス試験法（農産物）
- ・イミダクロプリド試験法（畜水産物）
- ・イミドカルブ試験法（畜水産物）
- ・イミノクタジン試験法（農産物）
- ・イミベンコナゾール試験法（農産物）
- ・インダノファン試験法（農産物）
- ・ウニコナゾールP試験法（農産物）
- ・エスプロカルブ、クロルプロファム、チオベンカルブ、ピリブチカルブ及びペンディメタリン試験法（農産物）
- ・エチクロゼート試験法（農産物）
- ・エチプロール試験法（農産物）
- ・エチプロール試験法（畜水産物）
- ・エテホン試験法（農産物）
- ・エトキサゾール試験法（農産物）
- ・エトキシキン試験法（農産物）
- ・エトキシキン試験法（畜水産物）
- ・エトフェンプロックス試験法（農産物）
- ・エトフメセート試験法（農産物）
- ・エトベンザニド試験法（農産物）
- ・エマメクチン安息香酸塩試験法（農産物）
- ・塩酸ホルメタネート試験法（農産物）
- ・エンロフロキサシン、オキシリニック酸、オフロキサシン、オルビフロキサシン、サラフロキサシン、ジフロキサシン、ダノフロキサシン、ナリジクス酸、ノルフロキサシン及びフルメキン試験法（畜水産物）
- ・エンロフロキサシン、オキシリニック酸、オフロキサシン、オルビフロキサシン、サラフ

ロキサシン、ジフロキサシン、ダノフロキサシン、ナリジクス酸、ノルフロキサシン、フルメキン及びマルボフロキサシン試験法（はちみつ）

- ・オキサジアルギル試験法（農産物）
- ・オキサジクロメホン及びフェノキサニル試験法（農産物）
- ・オキシテトラサイクリン試験法（農産物）
- ・オキシテトラサイクリン、クロルテトラサイクリン及びテトラサイクリン試験法（畜水産物）
- ・オキシポコナゾールフマル酸塩試験法（農産物）
- ・オキシソリニック酸試験法（農産物）
- ・オクスフェンダゾール、フェバンテル及びフェンベンダゾール試験法（畜水産物）
- ・オリサストロビン試験法（農産物）
- ・オルトフェニルフェノール及びジフェニル試験法（農産物）
- ・オルメトプリム、ジアベリジン、トリメトプリム及びピリメタミン試験法（畜水産物）
- ・カスガマイシン試験法（農産物）
- ・カフェンストロール、ジフェノコナゾール、シプロコナゾール、シメトリン、チフルザミド、テトラコナゾール、テブコナゾール、トリアジメノール、フルジオキシソニル、プロピコナゾール、ヘキサコナゾール及びペンコナゾール試験法（農産物）
- ・カフェンストロール試験法（畜水産物）
- ・カルタップ、ベンスルタップ及びチオシクラム試験法（農産物）
- ・カルプロパミド試験法（農産物）
- ・カルベンダジム、チオフアネート、チオフアネートメチル及びベノミル試験法（農産物及び畜水産物）
- ・カルボキシシン試験法（農産物）
- ・カルボスルファン、カルボフラン、フラチオカルブ及びベンフラカルブ試験法（農産物）
- ・カンタキサチン試験法（畜水産物）
- ・キザロホップエチル試験法（農産物）
- ・キノメチオネート試験法（農産物）
- ・キャプタン、クロルベンジレート、クロロタロニル及びホルペット試験法（農産物）
- ・キャプタン及びクロロタロニル試験法（畜水産物）
- ・キンクロラック試験法（農産物）
- ・クミルロン試験法（農産物）
- ・クリスタルバイオレット、ブリリアントグリーン及びメチレンブルー試験法（畜水産物）
- ・グリチルリチン酸試験法（畜水産物）
- ・グリホサート試験法（農産物）
- ・グリホサート試験法（畜水産物）
- ・グルホシネート試験法（農産物）
- ・クレソキシムメチル試験法（畜水産物）
- ・クレトジム試験法（農産物）
- ・クロサンテル試験法（畜水産物）
- ・クロジナホッププロパルギル試験法（農産物）

- ・クロチアニジン試験法（農産物）
- ・クロチアニジン試験法（畜産物）
- ・クロピラリド試験法（農産物）
- ・クロフェンテジン試験法（農産物）
- ・クロメプロップ試験法（畜水産物）
- ・クロラントラニリプロール試験法（農産物）
- ・クロリムロンエチル及びトリベヌロンメチル試験法（農産物）
- ・クロルスルフロロン及びメトスルフロロンメチル試験法（農産物）
- ・クロルフェナピル及びビフェノックス試験法（農産物）
- ・クロルフルアズロン、ジフルベンズロン、テブフェノジド、テフルベンズロン、フルフェノクスロン、ヘキサフルムロン及びルフェヌロン試験法（農産物）
- ・クロルメコート試験法（農産物）
- ・ゲンタマイシン試験法（畜水産物）
- ・酢酸イソ吉草酸タイロシン試験法（畜水産物）
- ・酸化フェンブタズ試験法（農産物）
- ・酸化プロピレン試験法（農産物）
- ・シアゾファミド試験法（農産物）
- ・シアナジン試験法（農産物）
- ・ジアフェンチウロン試験法（農産物）
- ・シアン化水素試験法（農産物）
- ・シエノピラフェン試験法（農産物）
- ・ジクラズリル及びナイカルバジン試験法（畜水産物）
- ・シクロキシジム試験法（農産物）
- ・ジクロシメット試験法（農産物）
- ・シクロスルファミロン試験法（農産物）
- ・ジクロフルアニド及びトリルフルアニド試験法（農産物）
- ・ジクロベニル試験法（魚介類）
- ・ジクロベニル及びフルオピコリド試験法（農産物）
- ・ジクロメジン試験法（農産物）
- ・ジクロルボス及びトリクロルホン試験法（農産物）
- ・ジクワット、パラコート及びメピコートクロリド試験法（農産物）
- ・ジチアノン試験法（農産物）
- ・ジチオカルバメート試験法（農産物及び畜水産物）
- ・ジチオピル及びチアゾピル試験法（農産物）
- ・ジニコナゾール試験法（農産物）
- ・ジニコナゾール試験法（畜水産物）
- ・ジノカップ試験法（農産物）
- ・ジノテフラン試験法（農産物）
- ・ジノテフラン試験法（畜産物）
- ・シハロホップブチル及びジメテナミド試験法（農産物）

- ・ジヒドロストレプトマイシン及びストレプトマイシン試験法（農産物）
- ・ジヒドロストレプトマイシン、ストレプトマイシン、スペクチノマイシン及びネオマイシン試験法（畜水産物）
- ・ジフェニルアミン試験法（農産物）
- ・ジフェンゾコート試験法（農産物）
- ・ジフルフェニカン試験法（農産物）
- ・シフルメトフェン試験法（農産物）
- ・シプロジニル試験法（農産物）
- ・ジメチピン試験法（農産物）
- ・ジメトモルフ試験法（農産物）
- ・ジメトモルフ試験法（畜水産物）
- ・シモキサニル試験法（農産物）
- ・臭素試験法（農産物）
- ・シラフルオフエン試験法（農産物）
- ・シラフルオフエン試験法（畜水産物）
- ・ジルパテロール試験法（畜産物）
- ・シロマジン試験法（農産物）
- ・シロマジン試験法（畜産物）
- ・シンメチリン試験法（農産物）
- ・スピネトラム試験法（農産物）
- ・スピネトラム試験法（畜水産物）
- ・スピノサド試験法（農産物）
- ・スピノサド試験法（畜水産物）
- ・スピラマイシン試験法（畜水産物）
- ・スピロテトラマト試験法（農産物）
- ・スピロテトラマト試験法（畜水産物）
- ・スピロメシフェン試験法（農産物）
- ・スピロメシフェン試験法（畜水産物）
- ・スルファキノキサリン、スルファジアジン、スルファジミジン、スルファジメトキシム、スルファメトキサゾール、スルファメトキシピリダジン、スルファメラジン、スルファモノメトキシム及びスルフイソゾール試験法（畜水産物）
- ・スルファジミジン試験法（畜水産物）
- ・セトキシジム試験法（農産物）
- ・セファゾリン、セファピリン、セファレキシン、セファロニウム、セフォペラゾン及びセフロキシム試験法（畜水産物）
- ・セフキノム試験法（畜水産物）
- ・セフチオフル試験法（畜水産物）
- ・ゼラノール試験法（畜水産物）
- ・ダイムロン試験法（農産物）
- ・ダゾメット、メタム及びメチルイソチオシアネート試験法（農産物）

- ・ターバシル試験法（農産物）
- ・チアジニル試験法（農産物）
- ・チオジカルブ及びメソミル試験法（農産物）
- ・チルミコシン試験法（畜水産物）
- ・ツラスロマイシン試験法（畜産物）
- ・~~ツラスロマイシン試験法（畜水産物）~~
- ・テクロフタラム試験法（農産物）
- ・デスメディファム試験法（農産物）
- ・テブラロキシジム試験法（農産物）
- ・テフリルトリオン及びメソトリオン試験法（農産物）
- ・デメトン-S-メチル及びオキシデメトンメチル試験法（農産物）
- ・テレフタル酸銅試験法（農産物）
- ・ドキシサイクリン試験法（畜水産物）
- ・ドジン試験法（農産物）
- ・トリクラベンダゾール試験法（畜水産物）
- ・トリクラベンダゾール試験法（畜産物）
- ・トリクラミド試験法（農産物）
- ・トリクロロ酢酸ナトリウム塩試験法（農産物）
- ・トリシクラゾール試験法（農産物）
- ・トリネキサパックエチル試験法（農産物）
- ・トリフルミゾール試験法（農産物）
- ・トリフロキシストロビン試験法（畜水産物）
- ・トリブロムサラン及びビチオノール試験法（畜水産物）
- ・トルトラズリル試験法（畜水産物）
- ・トルフェンピラド試験法（農産物）
- ・1-ナフタレン酢酸試験法（農産物）
- ・鉛試験法（農産物）
- ・ナラシン試験法（畜産物）
- ・ニコチン試験法（農産物）
- ・ニテンピラム試験法（農産物）
- ・ノシヘプタイド試験法（畜水産物）
- ・ノバルロン試験法（農産物）
- ・ノルフルラゾン試験法（農産物）
- ・バミドチオン試験法（農産物）
- ・バリダマイシン試験法（農産物）
- ・ハロスルフロンメチル試験法（畜水産物）
- ・ビオレスメトリン試験法（農産物）
- ・ピクロラム試験法（農産物）
- ・ビスピリバックナトリウム塩試験法（農産物）
- ・ヒ素試験法（農産物）

- ・ビフェナゼート試験法（農産物）
- ・ビフェナゼート試験法（畜産物）
- ・ヒメキサゾール試験法（農産物）
- ・ピメトロジン試験法（農産物）
- ・ピラクロストロビン試験法（農産物）
- ・ピラクロストロビン試験法（畜産物）
- ・ピラクロニル試験法（農産物）
- ・ピラスルホトール試験法（農産物）
- ・ピラスルホトール試験法（畜水産物）
- ・ピラゾキシフェン試験法（農産物）
- ・ピラフルフェンエチル試験法（農産物）
- ・ピリダベン試験法（農産物）
- ・ピリダリル試験法（農産物）
- ・ピリチオバックナトリウム塩試験法（農産物）
- ・ピリデート試験法（農産物）
- ・ピリフェノックス試験法（農産物）
- ・ピリフルキナゾン試験法（農産物）
- ・ピリミジフェン試験法（農産物）
- ・ピリミスルファン試験法（農産物）
- ・ピリメタニル試験法（農産物）
- ・ピルリマイシン試験法（畜水産物）
- ・ピンドン試験法（農産物）
- ・ピンドン試験法（畜水産物）
- ・ファモキサドン試験法（農産物）
- ・フィプロニル試験法（農産物）
- ・フィプロニル試験法（畜産物）
- ・フェノキサプロップエチル試験法（農産物）
- ・フェリムゾン試験法（水産物）
- ・フェンアミドン試験法（農産物）
- ・フェンアミドン試験法（畜産物）
- ・フェンチオン試験法（農産物）
- ・フェンチオン試験法（畜水産物）
- ・フェントラザミド試験法（農産物）
- ・フェントラザミド試験法（畜水産物）
- ・フェンピラザミン試験法（農産物）
- ・フェンピロキシメート試験法（農産物）
- ・フェンヘキサミド試験法（農産物）
- ・フェンヘキサミド試験法（畜水産物）
- ・フェンチン試験法（農産物）
- ・ブチレート試験法（農産物）

- ・プラジクアンテル試験法（畜水産物）
- ・フラメトピル試験法（農産物）
- ・フルアジナム試験法（農産物）
- ・フルアジホップブチル試験法（農産物）
- ・フルオピコリド試験法（農産物）
- ・フルオピコリド試験法（畜水産物）
- ・フルオルイミド試験法（農産物）
- ・フルカルバゾンナトリウム塩試験法（農産物）
- ・フルシラゾール試験法（農産物）
- ・フルシラゾール試験法（畜水産物）
- ・フルスルファミド試験法（農産物）
- ・フルセトスルフロニ試験法（農産物）
- ・フルチアニル試験法（農産物）
- ・フルトラニル試験法（畜水産物）
- ・フルフェナセット試験法（農産物）
- ・フルベンジアミド試験法（農産物）
- ・フルベンダゾール試験法（畜産物）
- ・フルミオキサジン試験法（農産物）
- ・フルメツラム試験法（畜水産物）
- ・フルメトリン試験法（畜産物）
- ・プレドニゾロン試験法（畜産物）
- ・プロクロラズ試験法（農産物）
- ・プロシミドン試験法（農産物）
- ・プロチオコナゾール試験法（畜産物）
- ・プロディオファコウム及びワルファリン試験法（畜水産物）
- ・フロニカミド試験法（農産物）
- ・フロニカミド試験法（畜産物）
- ・プロパモカルブ試験法（農産物）
- ・プロパモカルブ試験法（畜水産物）
- ・プロヒドロジャスモン試験法（農産物）
- ・プロヘキサジオンカルシウム塩試験法（農産物）
- ・プロポキシカルバゾン試験法（農産物）
- ・プロポキシカルバゾン試験法（畜産物）
- ・フロルフェニコール試験法（畜水産物）
- ・ヘキサジノン試験法（畜産物）
- ・ヘキシチアゾクス試験法（農産物）
- ・ヘキシチアゾクス試験法（畜産物）
- ・ベダプロフェン試験法（畜水産物）
- ・ペンシクロン試験法（農産物）
- ・ベンジルアデニン試験法（農産物）

- ・ベンジルペニシリン試験法（畜水産物）
- ・ベンゾビシクロン試験法（農産物）
- ・ベントゾン試験法（農産物）
- ・ベンチアバリカルブイソプロピル試験法（農産物）
- ・ペンチオピラド試験法（農産物）
- ・ペントキサゾン試験法（農産物）
- ・ベンフレセート試験法（農産物）
- ・ボスカリド試験法（農産物）
- ・ボスカリド試験法（畜産物）
- ・ホスホマイシン試験法（畜水産物）
- ・ホセチル試験法（農産物）
- ・マレイン酸ヒドラジド試験法（農産物）
- ・マンジプロパミド試験法（農産物）
- ・ミクロブタニル試験法（農産物）
- ・ミルベメクチン及びレピメクチン試験法（農産物）
- ・ミロサマイシン試験法（畜水産物）
- ・メタアルデヒド試験法（農産物）
- ・メタゾスルフロン試験法（農産物）
- ・メタフルミゾン試験法（農産物）
- ・メタバズチアズロン試験法（農産物）
- ・メタミトロン試験法（農産物）
- ・メチオカルブ試験法（農産物）
- ・1-メチルシクロプロペン試験法（農産物）
- ・メトコナゾール試験法（農産物）
- ・メトプレン試験法（農産物）
- ・メトリブジン試験法（農産物）
- ・メパニピリム試験法（農産物）
- ・メベンダゾール試験法（畜水産物）
- ・モリネート試験法（農産物）
- ・ヨウ化メチル試験法（農産物）
- ・ラクトパミン試験法（畜水産物）
- ・ラフォキサニド試験法（畜水産物）
- ・リン化水素試験法（農産物）
- ・レバミゾール試験法（畜水産物）

(参考) 食品、添加物等の規格基準 (昭和34年厚生省告示第370号) に規定する試験法

- ・ 2, 4, 5-T試験法
- ・ アルドリン、エンドリン及びディルドリン試験法
- ・ α -トレンボロン及び β -トレンボロン試験法
- ・ イプロニダゾール、ジメトリダゾール、メトロニダゾール及びロニダゾール試験法
- ・ オラキンドックス及びカルバドックス試験法
- ・ カプタホール試験法
- ・ クマホス試験法
- ・ クレンブテロール試験法
- ・ クロラムフェニコール試験法
- ・ クロルスロン試験法
- ・ クロルプロマジン試験法
- ・ 酢酸メレンゲステロール試験法
- ・ ジエチルスチルベストロール試験法
- ・ ダミノジッド試験法
- ・ デキサメタゾン及びベタメタゾン試験法
- ・ 二臭化エチレン試験法
- ・ ニトロフラゾン試験法
- ・ ニトロフラントイン、フラゾリドン及びフラルタドン試験法
- ・ パラチオン試験法
- ・ ブロチゾラム試験法
- ・ プロファム試験法
- ・ マラカイトグリーン試験法

LC/MSによる動物用医薬品等の一斉試験法 I (畜水産物)

1. 分析対象化合物

別表参照

2. 適用食品

畜水産物

3. 装置

液体クロマトグラフ・タンデム型質量分析計 (LC-MS/MS)

4. 試薬、試液

次に示すもの以外は、総則の3に示すものを用いる。

各動物用医薬品等標準品 各動物用医薬品等の純度が明らかなもの。(各動物用医薬品等の個別試験法で、標準品の純度が示されている場合にはそれに従う。示されていない場合には、純度95%以上のものを使用することが望ましい。)

5. 試験溶液の調製

1) 抽出

試料10.0 gを量り採る。はちみつの場合は、試料10.0 gを量り採り、水10 mLを加えて溶かす。これに、*n*-ヘキサン飽和アセトニトリル50 mL、*n*-ヘキサン50 mL及び酢酸1 mLを加えてホモジナイズした後、無水硫酸ナトリウム20 gを加えてさらにホモジナイズする。毎分3,000回転で5分間遠心分離した後、*n*-ヘキサン層を捨て、アセトニトリル層を採る。残留物にアセトニトリル50 mLを加えてホモジナイズし、上記と同様に遠心分離する。アセトニトリル層を採り、先のアセトニトリル層と合わせ、アセトニトリルを加えて正確に100 mLとする。この溶液から正確に5 mLを分取し、40°C以下で濃縮し、溶媒を除去する。この残留物に0.1 vol%ギ酸及びメタノール (1 : 4) 混液1 mLを加えて溶かす。

2) 精製

オクタデシルシリル化シリカゲルミニカラム (1,000 mg) にメタノール5 mL、0.1 vol%ギ酸及びメタノール (1 : 4) 混液5 mLを順次注入し、各流出液は捨てる。このカラムに1) で得られた溶液を注入した後、さらに0.1 vol%ギ酸及びメタノール (1 : 4) 混液15 mLを注入し、負荷液を含む全溶出液を採る。溶出液を40°C以下で濃縮し、溶媒を除去する。この残留物をアセトニトリル及び0.1 vol%ギ酸 (1 : 3) 混液に溶かし、正確に1 mLとしたものを試験溶液とする。

6. 検量線の作成

各動物用医薬品等の標準品を適切な溶媒に溶かして標準原液を調製する。各標準原液を適宜混合して、適切な濃度範囲の各動物用医薬品等を含むアセトニトリル及び0.1 vol%ギ酸 (1 : 3) 混液の溶液を数点調製し、それぞれをLC-MS/MSに注入し、ピーク高法又はピーク面積法で検量線を作成する。

7. 定量

試験溶液をLC-MS/MSに注入し、6. の検量線で各動物用医薬品等の含量を求める。

8. 確認試験

LC-MS/MSにより確認する。

9. 測定条件

(例)

カラム：オクタデシルシリル化シリカゲル 内径3.0 mm、長さ150 mm、粒子径3 μm

カラム温度：40℃

移動相：A液及びB液について下表の条件で送液する。

A液：0.1 vol%ギ酸

B液：0.1 vol%ギ酸・アセトニトリル溶液

時間 (分)	A液 (%)	B液 (%)
0.0	99	1
5.0	99	1
35.0	0	100
40.0	0	100

イオン化モード：ESI (+) 及びESI (-)

主なイオン (m/z)：別表参照

注入量：5 μL

保持時間の目安：別表参照

10. 定量限界

別表参照

11. 留意事項

1) 試験法の概要

各動物用医薬品等を試料から、酢酸酸性下、*n*-ヘキサン及び無水硫酸ナトリウム存在下、アセトニトリルで抽出する。オクタデシルシリル化シリカゲルミニカラムで精製した後、LC-MS/MSで定量及び確認する方法である。

2) 注意点

- ① 別表は本法を適用できる化合物を五十音順に示したものであるが、規制対象となる品目には本法を適用できない代謝物等の化合物が含まれる場合があるので留意すること。また、保持時間の異なる異性体は、化合物名欄に個別に示した。
- ② 本試験法は別表に示した全ての化合物の同時分析を保証したものではない。化合物同士の相互作用による分解等及び測定への干渉等のおそれがあるため、分析対象とする化合物の組み合わせにおいてあらかじめこれらの点を検証する必要がある。
- ③ 別表に示した化合物の中には、分析操作中に経時的に減少するものがあるので、全操作は迅速に行う。
- ④ 各動物用医薬品等標準品は、可能な限り高純度のものを使用すること。
- ⑤ 定容後のアセトニトリル抽出液中に浮遊物が認められる場合には、遠心分離を行い上澄液を以降の操作に用いても良い。
- ⑥ 濃縮し、溶媒を完全に除去する操作は、窒素気流を用いて穏やかに行う。
- ⑦ ミニカラムは使用条件で各動物用医薬品等の溶出調査を事前に行い、溶出位置を確認してから使用する。
- ⑧ 精確な測定値を得るためには、試験溶液の希釈やマトリックス添加標準溶液又は標準添加法を用いることが必要な場合がある。
- ⑨ 定量限界は使用する装置や測定条件により異なるので、必要に応じて最適条件を検討する。
- ⑩ LC-MS/MSの感度によっては、試験溶液を更にアセトニトリル及び0.1 vol%ギ酸 (1 : 3) 混液で希釈する。

⑩ 試験法開発時に検討した食品：牛の筋肉、鶏の筋肉、牛の脂肪、牛の肝臓、牛乳、鶏卵、はちみつ、うなぎ、さけ、しじみ

12. 参考文献

なし

13. 類型

C

イソキサフルトール試験法（畜産物）

1. 分析対象化合物

イソキサフルトール

2-シアノ-3-シクロプロピル-4-(2-メチルスルホニル-4-トリフルオロメチルフェニル)プロパン-1,3-ジオン（以下「代謝物B」という。）

2. 対象食品

畜産物

3. 装置

液体クロマトグラフ・タンデム型質量分析計（LC-MS/MS）

4. 試薬、試液

次に示すもの以外は、総則の3に示すものを用いる。

イソキサフルトール標準品 本品はイソキサフルトール98%以上を含む。

代謝物B標準品 本品は代謝物B 98%以上を含む。

5. 試験溶液の調製

1) 抽出

試料を正確に量り、重量比で1/2量の4 mol/L塩酸及びエタノール（1：1）混液を加え磨砕均一化した後、試料10.0 gに相当する量を量り採る。これに*n*-ヘキサン飽和アセトニトリル50 mL、*n*-ヘキサン50 mL及び無水硫酸ナトリウム20 gを加えてホモジナイズした後、毎分3,000回転で5分間遠心分離し、*n*-ヘキサン層を捨て、アセトニトリル層を採る。残留物に*n*-ヘキサン飽和アセトニトリル50 mL及び*n*-ヘキサン50 mLを加えてホモジナイズした後、上記と同様に遠心分離し、得られたアセトニトリル層を先のアセトニトリル層に合わせ、アセトニトリルを加えて正確に100 mLとする。この溶液から正確に4 mLを分取し、0.1 mol/L塩酸16 mL及び塩化ナトリウム2 gを加え、酢酸エチル及び*n*-ヘキサン（3：7）混液20 mLを加えて振とう抽出した後、毎分3,000回転で5分間遠心分離し、有機層を採る。水層に酢酸エチル及び*n*-ヘキサン（3：7）混液20 mLを加えて振とう抽出した後、上記と同様に遠心分離し、得られた有機層を合わせ、40°C以下で濃縮し、溶媒を除去する。この残留物に酢酸、水及びメタノール（1：20：30）混液2 mLを加えて溶かす。

2) 精製

ジビニルベンゼン-*N*-ビニルピロリドン共重合体ミニカラム（500 mg）に、メタノール5 mL、次いで酢酸、水及びメタノール（1：20：30）混液5 mLを注入し、各流出液は捨てる。このカラムに1)で得られた溶液を注入した後、酢酸、水及びメタノール（1：20：30）混液10 mLを注入し、流出液は捨てる。次いで、酢酸、水及びメタノール（1：5：45）混液20 mLを注入し、溶出液を採り、溶出液を40°C以下で約1 mLまで濃縮し、0.05 vol%酢酸及び0.05 vol%酢酸・アセトニトリル溶液（7：3）混液で正確に2 mLとしたものを試験溶液とする。

6. 検量線の作成

イソキサフルトール標準品は1 vol%酢酸・アセトニトリル溶液で、代謝物B標準品は、アセトニトリルで溶かして標準原液を調製する。各標準原液を適宜混合して0.05 vol%酢酸及び0.05 vol%酢酸・アセトニトリル溶液（7：3）混液で適宜希釈した溶液を数点調製し、それぞれLC-MS/MSに注入し、ピーク高法又はピーク面積法で検量線を作成する。なお、本法に従って試験溶液を調製した場合、試料中0.01 mg/kgに相当する試験溶液中濃度は各化合物0.002 mg/Lである。

7. 定量

試験溶液をLC-MS/MSに注入し、6. の検量線でイソキサフルトール及び代謝物Bの含量を求める。代謝物Bを含むイソキサフルトールの含量を求める場合には、次式により求める。

イソキサフルトール（代謝物Bを含む）の含量（ppm） = $A + B \times 1.000$

A：イソキサフルトールの含量（ppm）

B：代謝物Bの含量（ppm）

8. 確認試験

LC-MS/MSにより確認する。

9. 測定条件

（例）

カラム：オクタデシルシリル化シリカゲル 内径2.1 mm、長さ150 mm、粒子径3 μm

カラム温度：40℃

移動相：0.05 vol%酢酸及び0.05 vol%酢酸・アセトニトリル溶液（7：3）混液で5分間保持した後、（7：3）から（9：11）までの濃度勾配を15分間で行う。

イオン化モード：ESI（－）

主なイオン（*m/z*）：

イソキサフルトール：プリカーサーイオン 358、プロダクトイオン 278、79

代謝物B：プリカーサーイオン 358、プロダクトイオン 278、79

注入量：5 μL

保持時間の目安：イソキサフルトール：19分

代謝物B：5分

10. 定量限界

各化合物0.01 mg/kg

11. 留意事項

1) 試験法の概要

イソキサフルトール及び代謝物Bを4 mol/L塩酸及びエタノール（1：1）混液で磨砕均一化した試料から、*n*-ヘキサン存在下アセトニトリルで抽出し、酢酸エチル及び*n*-ヘキサン（3：7）混液に転溶した後、ジビニルベンゼン-*N*-ビニルピロリドン共重合体ミニカラムで精製し、LC-MS/MSで定量及び確認する方法である。なお、イソキサフルトール及び代謝物Bのそれぞれについて定量を行い、代謝物Bを含むイソキサフルトールの含量を求める場合には、代謝物Bの含量に換算係数を乗じてイソキサフルトールに換算し、これらの和を分析値とする。

2) 注意点

- ① イソキサフルトール及び代謝物Bは光に対して不安定なため、褐色のガラス器具を使用するなど、可能な限り遮光下で操作する。
- ② カラムからの溶出液を、減圧濃縮後に窒素ガスを吹き付けて溶媒を完全に除去すると、代謝物Bが損失するため、溶出液の濃縮操作においては1 mL程度残すこと。
- ③ イソキサフルトール及び代謝物BのLC-MS/MS測定で、試験法開発時に使用したイオンを以下に示す。
 - ・イソキサフルトール
 - 定量イオン（*m/z*）：プリカーサーイオン 358、プロダクトイオン 79
 - 定性イオン（*m/z*）：プリカーサーイオン 358、プロダクトイオン 278
 - ・代謝物B
 - 定量イオン（*m/z*）：プリカーサーイオン 358、プロダクトイオン 79

定性イオン (m/z) : プリカーサーイオン 358、プロダクトイオン 278

④ 試験法開発時に検討した食品：牛の筋肉、牛の脂肪、牛の肝臓、牛乳、鶏卵

12. 参考文献

なし

13. 類型

C

ツラスロマイシン試験法（畜産物）

1. 分析対象化合物

ツラスロマイシンA

ツラスロマイシンB

代謝物M1 【(2R,3S,4R,5R,8R,10R,11R,12S,13S,14R)-2-エチル-3,4,10,13-テトラヒドロキシ-3,5,8,10,12,14-ヘキサメチル-11-[[3,4,6-トリデオキシ-3-(ジメチルアミノ)-β-D-キシロ-ヘキソピラノシル]オキシ]-1-オキサ-6-アザシクロペンタデカン-15-オン】（加水分解により代謝物M1に変換される代謝物を含む。）

代謝物M1の異性体 【(2R,3R,6R,8R,9R,10S,11S,12R)-2-[(1R,2R)-1,2-ジヒドロキシ-1-メチルブチル]-8,11-ジヒドロキシ-3,6,8,10,12-ペンタメチル-9-[[3,4,6-トリデオキシ-3-(ジメチルアミノ)-β-D-キシロ-ヘキソピラノシル]オキシ]-1-オキサ-4-アザシクロトリデカン-13-オン】（加水分解により代謝物M1の異性体に変換される代謝物を含む。）

2. 適用食品

畜産物

3. 装置

液体クロマトグラフ・タンデム型質量分析計（LC-MS/MS）

4. 試薬、試液

次に示すもの以外は、総則の3に示すものを用いる。

スルホン酸塩修飾ジビニルベンゼン-*N*-ビニルピロリドン共重合体ミニカラム（150 mg） 内径12～13 mmのポリエチレン製のカラム管に、スルホン酸塩修飾ジビニルベンゼン-*N*-ビニルピロリドン共重合体150 mgを充てんしたもの又はこれと同等の分離特性を有するものを用いる。

20 mmol/L酢酸緩衝液（pH 4.7）

第1液：酢酸アンモニウム1.54 gを量り、水を加えて溶かし、1 Lとする。

第2液：酢酸1.20 gを量り、水を加えて1 Lとする。

第1液と第2液を混和し、pHを4.7に調整する。

ツラスロマイシンA標準品 本品はツラスロマイシンA 90%以上を含む。

代謝物M1標準品 本品は代謝物M1 97%以上を含む。

5. 試験溶液の調製

1) 抽出及び加水分解

試料10.0 gに酢酸エチル25 mLを加え、ホモジナイズした後、2 mol/L塩酸25 mLを加え、さらにホモジナイズする。毎分3,000回転で5分間遠心分離した後、酢酸エチル層を捨て、水層を採る。残留物に酢酸エチル10 mL及び2 mol/L塩酸10 mLを加えてホモジナイズした後、毎分3,000回転で5分間遠心分離し、酢酸エチル層を捨てる。水層及び残留物に、先の水層を合わせ、2 mol/L塩酸5 mLで先の水層を採った容器を洗い、洗液を合わせる。得られた溶液及び残留物を60°Cで30分間加熱する。放冷後、ケイソウ土2 gを加えて混合した後、吸引ろ過する。容器及びろ紙上の残留物を2 mol/L塩酸5 mLで2回洗い、洗液を吸引ろ過する。ろ液を合わせ、水を加えて正確に100 mLとする。

2) 精製

スルホン酸塩修飾ジビニルベンゼン-*N*-ビニルピロリドン共重合体ミニカラム（150 mg）にメタノール2 mL及び水5 mLを順次注入し、各流出液は捨てる。このカラムに1) で得られた溶液から正確に5 mLを分取して注入した後、メタノール5 mLを注入し、流出液は捨てる。次いで、アンモニア水及びメタノール（1：49）混液4 mLを注入し、溶出液にアンモニア水及

びメタノール（1：49）混液を加えて正確に5 mLとしたものを試験溶液とする。

6. 検量線の作成

代謝物M1標準品を20 mmol/L酢酸緩衝液（pH 4.7）及びメタノール（1：1）混液に溶かして標準原液を調製する。これをアンモニア水及びメタノール（1：49）混液で希釈した溶液を数点調製し、それぞれLC-MS/MSに注入し、代謝物M1及び代謝物M1の異性体の各ピーク高又はピーク面積の和を用いて、ピーク高法又はピーク面積法で検量線を作成する。なお、本法に従って試験溶液を調製した場合、試料中0.01 mg/kg（ツラスロマイシン換算）に相当する試験溶液中濃度は0.001 mg/L（ツラスロマイシン換算）である。

7. 定量

試験溶液をLC-MS/MSに注入し、6. の検量線で代謝物M1及び代謝物M1の異性体の含量の和を求め、次式により、ツラスロマイシン（代謝物M1、代謝物M1の異性体及び加水分解により代謝物M1又は代謝物M1の異性体に変換される代謝物を含む。）の含量を求める。

ツラスロマイシン（代謝物M1、代謝物M1の異性体及び加水分解により代謝物M1又は代謝物M1の異性体に変換される代謝物を含む。）の含量（ppm）＝代謝物M1及び代謝物M1の異性体の含量の和（ppm）×1.398

8. 確認試験

LC-MS/MSにより確認する。

9. 測定条件

（例）

カラム：オクタデシルシリル化シリカゲル 内径2.1 mm、長さ150 mm、粒子径3 μm

カラム温度：40℃

移動相：20 mmol/L酢酸緩衝液（pH 4.7）及びメタノール（9：1）から（0：10）までの濃度勾配を10分間で行う。

イオン化モード：ESI（+）

主なイオン（ m/z ）：プリカーサーイオン 577、プロダクトイオン 158、116

注入量：3 μL

保持時間の目安：代謝物M1：6分

代謝物M1の異性体：5分

10. 定量限界

0.01 mg/kg（ツラスロマイシン換算）

11. 留意事項

1）試験法の概要

ツラスロマイシン及びその代謝物を試料から酢酸エチル存在下2 mol/L塩酸で抽出する。塩酸性条件下で加熱して代謝物M1及び代謝物M1の異性体に変換し、スルホン酸塩修飾ジビニルベンゼン-*N*-ビニルピロリドン共重合体ミニカラムで精製した後、LC-MS/MSで定量及び確認する方法である。なお、代謝物M1及び代謝物M1の異性体について定量を行い、代謝物M1及び代謝物M1の異性体の含量の和に換算係数を乗じてツラスロマイシン（代謝物M1、代謝物M1の異性体及び加水分解により代謝物M1又は代謝物M1の異性体に変換される代謝物を含む。）含量に変換したものを分析値とする。

2）注意点

① ツラスロマイシンA標準品については、試験法開発時に入手可能であった標準品の純度

規格が90%以上であったため、4. では「ツラスロマイシンA標準品 本品はツラスロマイシンA 90%以上を含む。」とされたが、入手可能な場合には純度95%以上の標準品を試験に用いるのが望ましい。

- ② ツラスロマイシンは水溶液中でツラスロマイシンA及びツラスロマイシンBの平衡混合物となる。ツラスロマイシンA標準品を用いて添加回収試験を行った場合、代謝物M1及び代謝物M1の異性体の2本のピークとして検出される。
- ③ ツラスロマイシンA及び代謝物M1は、溶解する溶媒によってはガラス容器に吸着する。このため、ツラスロマイシンAの標準原液は、標準品を20 mmol/L酢酸緩衝液 (pH 4.7) 及びメタノール (1 : 1) 混液に溶かして調製すると良い。
- ④ ツラスロマイシンA標準品を用いて添加回収試験を実施し、加水分解が十分に行われていることを確認すること。
- ⑤ 吸引ろ過の際、ろ過速度が遅い場合は、ガラス繊維ろ紙を用いると良い。
- ⑥ 加水分解後、遠心分離を行うことにより浮遊物を除くことができる場合は、吸引ろ過を行う必要はない。
- ⑦ 定容の際、激しく振とうすると、試料によっては泡立つ場合があるため、穏やかに転倒混和する。
- ⑧ 代謝物M1及び代謝物M1の異性体のLC-MS/MS測定で、試験法開発時に使用したイオンを以下に示す。
定量イオン (m/z) : プリカーサーイオン577、プロダクトイオン158
定性イオン (m/z) : プリカーサーイオン577、プロダクトイオン116
- ⑨ 代謝物M1に対する代謝物M1の異性体の相対保持時間は約0.8である。
- ⑩ 試験法開発時に検討した食品：牛の筋肉、牛の脂肪、牛の肝臓

12. 参考文献

なし

13. 類型

C

デメトン-S-メチル及びオキシデメトンメチル試験法（農産物）

1. 分析対象化合物

デメトン-S-メチル

オキシデメトンメチル（別名：デメトン-S-メチルスルホキシド）

2. 適用食品

農産物

3. 装置

液体クロマトグラフ・タンデム型質量分析計（LC-MS/MS）

4. 試薬、試液

次に示すもの以外は、総則の3に示すものを用いる。

チオ尿素 チオ尿素（特級）

グラファイトカーボン/エチレンジアミン-N-プロピルシリル化シリカゲル積層ミニカラム（500 mg/500 mg） 内径12～13 mmのポリプロピレン製のカラム管に、上層にグラファイトカーบอนを、下層にエチレンジアミン-N-プロピルシリル化シリカゲルを各500 mg充てんしたもの又はこれと同等の分離特性を有するものを用いる。

デメトン-S-メチル標準品 本品はデメトン-S-メチル98%以上を含む。

オキシデメトンメチル標準品 本品はオキシデメトンメチル98%以上を含む。

5. 試験溶液の調製法

1) 抽出

① 穀類、豆類及び茶の場合

穀類及び豆類の場合は試料10.0 g、茶の場合は試料5.00 gを量り採り、0.2 w/v%チオ尿素溶液20 mLを加え、30分間放置する。

これにアセトン100 mLを加え、ホモジナイズした後、吸引ろ過する。ろ紙上の残留物にアセトン50 mLを加え、ホモジナイズした後、吸引ろ過する。得られたろ液を合わせ、アセトンを加えて正確に200 mLとする。

この溶液から正確に20 mLを分取し、40℃以下で5 mL以下に濃縮する。これに塩化ナトリウム1 gを加えて溶解した後、多孔性ケイソウ土カラム（5 mL保持用）に注入する。このカラムを約10分間放置した後、酢酸エチル40 mLを注入し、溶出液を40℃以下で濃縮し、溶媒を除去する。残留物に*n*-ヘキサン20 mLを加え、*n*-ヘキサン飽和アセトニトリル20 mLずつで2回振とう抽出する。抽出液を合わせ、40℃以下で濃縮し、溶媒を除去する。この残留物にアセトニトリル及びトルエン（3：1）混液2 mLを加えて溶かす。

② 果実及び野菜の場合

試料を正確に量り、重量比で等量の0.2 w/v%チオ尿素溶液を加えホモジナイズした後、試料20.0 gに相当する量を量り採る。

これにアセトン100 mLを加え、ホモジナイズした後、吸引ろ過する。ろ紙上の残留物にアセトン50 mLを加え、ホモジナイズした後、吸引ろ過する。得られたろ液を合わせ、アセトンを加えて正確に200 mLとする。

この溶液から正確に20 mLを分取し、40℃以下で5 mL以下に濃縮する。これに塩化ナトリウム1 gを加えて溶解した後、多孔性ケイソウ土カラム（5 mL保持用）に注入する。このカラムを約10分間放置した後、酢酸エチル40 mLを注入し、溶出液を40℃以下で濃縮し、溶媒を除去する。この残留物にアセトニトリル及びトルエン（3：1）混液2 mLを加えて溶かす。

2) 精製

グラファイトカーボン/エチレンジアミン-*N*-プロピルシリル化シリカゲル積層ミニカラム (500 mg/500 mg) に、アセトニトリル及びトルエン (3 : 1) 混液10 mLを注入し、流出液は捨てる。このカラムに1) で得られた溶液を注入した後、アセトニトリル及びトルエン (3 : 1) 混液12 mLを注入して負荷液を含む全溶出液を採り、40℃以下で濃縮して溶媒を除去する。この残留物に水及びメタノール (4 : 1) 混液を加えて溶かし、穀類及び豆類の場合は正確に2 mL、茶の場合は正確に1 mL、果実及び野菜の場合は正確に4 mLとしたものを試験溶液とする。

6. 検量線の作成

デメトン-*S*-メチル標準品及びオキシデメトンメチル標準品をそれぞれメタノールに溶解して標準原液を調製する。各標準原液を適宜混合して水及びメタノール (4 : 1) 混液で希釈した溶液を数点調製し、それぞれLC-MS/MSに注入し、ピーク高法又はピーク面積法で検量線を作成する。なお、本法に従って試験溶液を調製した場合、試料中0.01 mg/kgに相当する試験溶液中濃度は0.005 mg/Lである。

7. 定量

試験溶液をLC-MS/MSに注入し、6. の検量線でデメトン-*S*-メチル及びオキシデメトンメチルの各含量を求める。

8. 確認試験

LC-MS/MSにより確認する。

9. 測定条件

(例)

カラム：オクタデシルシリル化シリカゲル (内径2.0 mm、長さ150 mm、粒子径3 µm)

カラム温度：40℃

移動相：5 mmol/L酢酸アンモニウム溶液及び5 mmol/L酢酸アンモニウム・メタノール溶液の混液 (4 : 1) から (1 : 99) までの濃度勾配を10分間で行い、(1 : 99) で10分間保持する。

イオン化モード：ESI (+)

主なイオン (*m/z*) :

デメトン-*S*-メチル：プリカーサーイオン 231、プロダクトイオン 89、61

オキシデメトンメチル：プリカーサーイオン 247、プロダクトイオン 169、109

注入量：3 µL

保持時間の目安：デメトン-*S*-メチル：8分

オキシデメトンメチル：5分

10. 定量限界

デメトン-*S*-メチル：0.01 mg/kg

オキシデメトンメチル：0.01 mg/kg

11. 留意事項

1) 試験法の概要

デメトン-*S*-メチル及びオキシデメトンメチルを試料からチオ尿素存在下アセトンで抽出し、多孔性ケイソウ土カラムで酢酸エチルに転溶する。アセトニトリル/ヘキサン分配により脱脂した後、グラファイトカーボン/エチレンジアミン-*N*-プロピルシリル化シリカゲル積層ミニカラムで精製し、LC-MS/MSで定量及び確認する方法である。

2) 注意点

- ① 濃縮後の抽出液に塩化ナトリウム1 gを加えて溶解する際には、超音波洗浄機にかけながら行うなど、十分に飽和させる必要がある。添加する塩化ナトリウムが多すぎる場合は減らしてもよいが、十分に飽和する量を加える。
- ② 多孔性ケイソウ土カラムによる転溶操作は、溶出液の流速が速いと水分が溶出することから、流速を5 mL/分以下に調整する。カラムの出口にストップバルブ（テフロン製など汚染の可能性の少ない材質のものを使用する）をつけて調節すると良い。
- ③ 果実・野菜の場合についても、必要に応じてアセトニトリル/ヘキサン分配を追加するとよい。
- ④ 多孔性ケイソウ土カラムに負荷した後の容器を酢酸エチル5 mLで2回洗い込み、さらに30 mLで洗い込むと良い。洗い込む際に付着物があれば、必要に応じて適量の無水硫酸ナトリウムを加えて超音波洗浄機にかけながら洗い込むと良い。試料によっては濃縮の際に容器の内側に強固な付着物が認められることがあり、無水硫酸ナトリウムはこれを分散させるために使用する。
- ⑤ 分析操作中にデメトン-S-メチルのオキシデメトンメチル、更に、デメトン-S-メチルスルホンに変換する場合があるので、必要に応じてデメトン-S-メチル標準品を用いて添加回収試験を実施し、これらへの変換がないことを確認すること。
- ⑥ デメトン-S-メチル、オキシデメトンメチル及びデメトン-S-メチルスルホンのLC-MS/MS測定で、試験法開発時に使用したイオンを以下に示す。
 - ・デメトン-S-メチル
 - 定量イオン (m/z) : プリカーサーイオン 231、プロダクトイオン 89
 - 定性イオン (m/z) : プリカーサーイオン 231、プロダクトイオン 61
 - ・オキシデメトンメチル
 - 定量イオン (m/z) : プリカーサーイオン 247、プロダクトイオン 169
 - 定性イオン (m/z) : プリカーサーイオン 247、プロダクトイオン 109
 - ・デメトン-S-メチルスルホン
 - 定量イオン (m/z) : プリカーサーイオン 263、プロダクトイオン 169
 - 定性イオン (m/z) : プリカーサーイオン 263、プロダクトイオン 109
- ⑦ 試験法開発時に検討した食品：玄米、大豆、ばれいしょ、ほうれんそう、キャベツ、りんご、オレンジ、茶

12. 参考文献

上野英二ら、LC-MSによる農産物中デメトン-S-メチル、オキシデメトンメチルおよびデメトン-S-メチルスルホンの分析、食衛誌、**50**、64-69 (2009)

13. 類型

C

ベンジルアデニン試験法（農産物）

1. 分析対象化合物

ベンジルアデニン（ベンジルアミノプリンをいう。）

2. 適用食品

野菜及び果実

3. 装置

液体クロマトグラフ・タンデム型質量分析計（LC-MS/MS）

4. 試薬、試液

以下に示すもの以外は、総則の3に示すものを用いる。

0.5 mol/Lリン酸緩衝液（pH 7.0）

第1液：リン酸二水素カリウム68.0 gを量り、水を加えて溶かし、1,000 mLとする。

第2液：リン酸水素二カリウム87.1 gを量り、水を加えて溶かし、1,000 mLとする。

第1液1容量と第2液2容量を混和し、両液を用いてpH 7.0に調整する。

ベンジルアデニン標準品 本品はベンジルアデニン98%以上を含む。

5. 試験溶液の調製

1) 抽出

試料20.0 gにアセトン100 mLを加えてホモジナイズした後、吸引ろ過する。ろ紙上の残留物にアセトン50 mLを加えてホモジナイズした後、上記と同様に吸引ろ過する。得られたろ液を合わせ、アセトンを加えて正確に200 mLとする。この溶液から正確に10 mLを分取し、0.5 mol/Lリン酸緩衝液（pH 7.0）40 mLを加え、酢酸エチル40 mL及び20 mLで2回振とう抽出する。抽出液を合わせ、無水硫酸ナトリウムを加えて脱水し、無水硫酸ナトリウムをろ別した後、ろ液を40℃以下で約2 mLまで濃縮する。

2) 精製

ベンゼンスルホンプロピルシリル化シリカゲルミニカラム（500 mg）にメタノール及び酢酸エチル各5 mLを順次注入し、各流出液は捨てる。このカラムに1)で得られた溶液を注入した後、酢酸エチル及びメタノール各5 mLを順次注入し、各流出液は捨てる。次いで、アンモニア水、水及びメタノール（1：30：20）混液5 mLを注入して溶出液を採り、メタノールを加えて正確に5 mLとしたものを試験溶液とする。

6. 検量線の作成

ベンジルアデニン標準品のメタノール溶液を数点調製し、LC-MS/MSに注入してピーク高法又はピーク面積法で検量線を作成する。なお、本法に従って試験溶液を調製した場合、試料中0.005 mg/kgに相当する試験溶液中濃度は0.001 mg/Lである。

7. 定量

試験溶液をLC-MS/MSに注入し、6. の検量線でベンジルアデニンの含量を求める。

8. 確認試験

LC-MS/MSにより確認する。

9. 測定条件

（例）

カラム：オクタデシルシリル化シリカゲル 内径2.1 mm、長さ150 mm、粒子径3.5 μm

カラム温度：40°C

移動相：5 mmol/L酢酸アンモニウム溶液及びメタノールの混液（4：1）から（1：19）までの濃度勾配を15分間で行う。

イオン化モード：ESI（+）

主なイオン（ m/z ）：プリカーサーイオン 226、プロダクトイオン 91、65

注入量：2 μ L

保持時間の目安：9分

10. 定量限界

0.005 mg/kg

11. 留意事項

1) 試験法の概要

ベンジルアデニンを試料からアセトンで抽出し、中性条件下で酢酸エチルに転溶する。ベンゼンスルホンプロピルシリル化シリカゲルミニカラムで精製した後、LC-MS/MSで定量及び確認する方法である。

2) 注意点

- ① アセトンを用いてベンジルアデニンの標準原液を調製する場合は、溶解度に注意する。ベンジルアデニンの1,000 mg/Lアセトン溶液を4°Cで保存した場合、析出が見られる。メタノールを用いれば1,000 mg/L溶液を調製可能である。
- ② ベンジルアデニンのLC-MS/MS測定で、試験法開発時に使用したイオンを以下に示す。
定量イオン（ m/z ）：プリカーサーイオン 226、プロダクトイオン 91
定性イオン（ m/z ）：プリカーサーイオン 226、プロダクトイオン 65
- ③ 試験法開発時に検討した食品：アスパラガス、かぼちゃ、すいか、りんご、ぶどう

12. 参考文献

多田 裕之ら、農産物中ベンジルアミノプリン分析法、食衛誌、**49**、136-140（2008）

13. 類型

C

(別表)LC/MSによる動物用医薬品等の一斉試験法 I (畜水産物)

品目	分析対象化合物 ¹⁾	相対保持時間 ²⁾	主なイオン(m/z) ³⁾						定量限界(mg/kg) ⁴⁾
2-アセチルアミノ-5-ニトロチアゾール	2-アセチルアミノ-5-ニトロチアゾール	0.68	-186 → 139	-186 → 96					0.01
アザペロン	アザペロール	0.55	+330 → 312	+330 → 121	+330 → 109	+330 → 78			0.01
アルベンダゾール	5-プロピルスルホニル-1H-ベンズイミダゾール-2-アミン (アルベンダゾール代謝物 I)	0.52	+240 → 198	+240 → 133	+240 → 91				0.01
エトパペート	エトパペート	0.75	+238 → 206	+238 → 136	+238 → 80				0.01
オキシベンダゾール	オキシベンダゾール	0.68	+250 → 218	+250 → 176	+250 → 80				0.01
オルビフロキサシン	オルビフロキサシン	0.60	+396 → 352	+396 → 295	+396 → 267	+396 → 226			0.01
オルメプリム	オルメプリム	0.57	+275 → 259	+275 → 123	+275 → 81				0.01
カラゾロール	カラゾロール	0.68	+299 → 222	+299 → 194	+299 → 116				0.001
キシラジン	キシラジン	0.61	+221 → 164	+221 → 90					0.01
クロピドール	クロピドール	0.51	+194 → 101	+192 → 101	+192 → 87				0.01
ケトプロフェン	ケトプロフェン	0.91	+255 → 209	+255 → 194	+255 → 105	+255 → 77			0.01
ジアベリジン	ジアベリジン	0.52	+261 → 245	+261 → 123	+261 → 107	+261 → 81			0.01
ジシクラニル	ジシクラニル	0.43	+191 → 163	+191 → 150	+191 → 109	+191 → 92	+191 → 41		0.01
ジニトルミド	ジニトルミド	0.67	-224 → 181	-224 → 77	-224 → 42				0.01
ジフルベンズロン	ジフルベンズロン	1.04	+311 → 158	+311 → 141					0.01
ジフロキサシン	ジフロキサシン	0.63	+400 → 356	+400 → 306	+400 → 299	+400 → 256			0.01
ジョサマイシン	ジョサマイシン	0.84	+828 → 174	+828 → 109					0.01
スルファトキサゾール	スルファトキサゾール	0.69	+268 → 156	+268 → 108	+268 → 92				0.01
スルファニトラン	スルファニトラン	0.84	+336 → 156	+336 → 134	+336 → 65	-334 → 136	-334 → 133		0.01
スルファメラジン	スルファメラジン	0.57	+265 → 156	+265 → 108	+265 → 92				0.01
チアベンダゾール	チアベンダゾール	0.53	+202 → 175	+202 → 131	+202 → 104				0.01*
チアムリン	チアムリン	0.80	+495 → 91	+495 → 73	+494 → 192	+494 → 119			0.01
チアンフェニコール	チアンフェニコール	0.57	-354 → 290	-354 → 185					0.01
トリクロルホン	トリクロルホン	0.61	+257 → 127	+257 → 109	+257 → 79				0.004
トリメプリム	トリメプリム	0.54	+291 → 261	+291 → 230	+291 → 123				0.01*
ナイカルバジン	N, N'-ビス-(4-ニトロフェニル)ウレア	0.99	-301 → 137	-301 → 107					0.01
ナリジクス酸	ナリジクス酸	0.82	+233 → 215	+233 → 187	+233 → 159	+233 → 104			0.01
ニトロキシニル	ニトロキシニル	0.87	-289 → 162	-289 → 127					0.01
バルネムリン	バルネムリン	0.81	+565 → 263	+565 → 164					0.01
ハロフジノン	ハロフジノン	0.66	+416 → 120	+416 → 100					0.01
ピランテル	ピランテル-1	0.52	+207 → 150	+207 → 136	+207 → 109	+207 → 97			0.01
	ピランテル-2	0.57	+207 → 150	+207 → 136	+207 → 109	+207 → 97			0.01
ピリメタミン	ピリメタミン	0.67	+249 → 233	+249 → 198	+249 → 177	+249 → 128			0.01
ファミフル	ファミフル	0.98	+326 → 281	+326 → 217	+326 → 109	+326 → 93			0.01*
フェノキシメチルペニシリン	フェノキシメチルペニシリン	0.82	+351 → 229	+351 → 160	+351 → 137	+351 → 114	-349 → 208	-349 → 93	0.01
ブラジクアンテル	ブラジクアンテル	0.92	+313 → 203	+313 → 174	+313 → 83				0.01
ブリフィニウム	ブリフィニウム	0.82	+307 → 87	+307 → 86	+306 → 91	+306 → 86			0.01
フルニキシム	フルニキシム	0.94	+297 → 279	+297 → 264	+297 → 109				0.01
フルベンダゾール	フルベンダゾール	0.81	+314 → 282	+314 → 123	+314 → 95				0.01
フルメキン	フルメキン	0.83	+262 → 244	+262 → 202	+262 → 126				0.01
プロチゾラム	プロチゾラム	0.89	+395 → 316	+395 → 314	+393 → 314	+393 → 279			0.0005
プロマシル	プロマシル	0.77	+261 → 205	+261 → 188					0.01
フロルフェニコール	フロルフェニコール	0.69	-356 → 336	-356 → 185					0.01
マホプラジン	マホプラジン	0.68	+402 → 193	+402 → 122	+402 → 70				0.01
メチルプレドニゾン	メチルプレドニゾン	0.80	+375 → 339	+375 → 185	+375 → 161	+375 → 135			0.01
メベンダゾール	メベンダゾール	0.78	+296 → 264	+296 → 131	+296 → 105	+296 → 77			0.01
メロキシカム	メロキシカム	0.94	+352 → 141	+352 → 115	+352 → 73				0.01
メンプトン	メンプトン	0.89	+259 → 241	+259 → 185	+259 → 159	+259 → 114			0.01
レバミゾール	レバミゾール	0.51	+205 → 178	+205 → 91					0.01

1) 試験法を適用できる分析対象化合物を品目の五十音順に示したものであるが、規制対象となる品目には本法を適用できない代謝物等の化合物が含まれる場合があるので留意すること。また、保持時間の異なる異性体は、分析対象化合物欄に個別に示した。

2) 相対保持時間はイソキサフルトールの保持時間(22~27分)に対する相対値であり、検出機関の平均値で示した。

3) 主なイオンは、LC-MS/MS測定における[プリカーサーイオン→プロダクトイオン]を示し、数字の前の符号(+又は-)は、ESI測定におけるイオン化モード(ESI(+))又はESI(-))を示す。各イオンは、数字の大きい順に示した。

4) 定量限界は、添加濃度0.01 ppm(又は最小添加濃度)での添加回収試験における添加試料中の分析対象化合物のピークのS/Nが、1食品でも10以上の値が得られた場合には0.01 mg/kg(又は最小添加濃度)とした。添加濃度0.01 ppmでの添加回収試験の結果がない場合には、マトリックス添加標準溶液を用いて試料中0.01 ppmに相当する分析対象化合物のピークのS/Nが、1食品でも10以上の値が得られた場合には、定量限界の推定値を0.01 mg/kgとし「*」をつけて示した。