

2-エチルヘキサン酸の測定手法検討結果

1. 目的

2-エチルヘキサン酸の ACGIH TLV-TWA は $5\text{mg}/\text{m}^3$ である。本検討では TLV-TWA の 1/1000～2 倍相当の範囲における測定・分析手法について検討した。

2. 2-エチルヘキサン酸の物性等

表 1 に 2-エチルヘキサン酸の物性¹⁾ および許容濃度²⁾、図 1 に構造式を示す。

表 1 物性および許容濃度

物質名	2-エチルヘキサン酸
別名	オクチル酸 3-ヘプタンカルボキシル酸
化学式	$\text{C}_8\text{H}_{16}\text{O}_2$ $\text{CH}_3(\text{CH}_2)_3\text{CH}(\text{C}_2\text{H}_5)\text{COOH}$
分子量	144.2
CAS番号	149-57-5
外観	特徴的な臭気のある、無色の液体
比重(水=1)	0.90
沸点	227℃
融点	-59℃
蒸気圧	4Pa (20℃)
溶解性(水)	0.14g/100mL (20℃) 非常に溶けにくい
オクタノール/水分配係数	$\log \text{Pow} = 2.64$
許容濃度	ACGIH TLV-TWA = $5\text{mg}/\text{m}^3$ (ACGIH 2005)

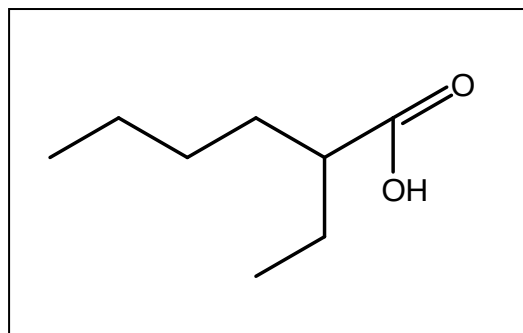


図 1 構造式

3. 分析方法に関する文献調査および予備検討

2-エチルヘキサン酸の分析方法は、NIOSH および OSHA には示されていない。そこで独自の分析方法を検討した。

2-エチルヘキサン酸はカルボキシル基が存在するため、200～210nm の吸収を利用した HPLC-UV 直接検出法による予備検討をおこなった。測定条件を表 2 に示す。2-エチルヘキサン酸の極大吸収波長は 212.0nm、定量下限値 (S/N=10) は $0.546\text{ }\mu\text{g}/\text{mL}$ であり、HPLC-UV 直接検出法では十分な感度が得られないことから個人ばく露濃度の測定には適さないと考えた。

表 2 HPLC-UV 直接検出法の測定条件

装置	日立高速液体クロマトグラフ Chromaster
カラム	LaChrom C18-AQ (4.6mm.I.D., × 250mm, 5 μm)
溶離液	1mmol/L H_2SO_4 + 8mmol/L Na_2SO_4 (pH2.8) / アセトニトリル = 20/80
流速	1.0mL/min
カラム温度	40℃
DAD検出器	210nm 波長範囲200～400nm
試料注入量	50 μL

そこで、2-エチルヘキサン酸のカルボキシル基に発蛍光団を導入するプレカラム法を検討した。プレカラム誘導体化試薬には脂肪酸分析用蛍光試薬である ADAM (9-アンスロニルジアゾメタン)³⁾ を用い、HPLC-FL による測定をおこなった。

捕集剤は、(株)日立ハイテクノロジー製の NOBIAS RP-SG1WA 大気捕集用) を使用した。

4. 分析方法

4-1. 試薬

検討には表 3 に示す試薬を使用した。

表 3 試薬詳細

試薬名	メーカー	グレード	純度
2-エチルヘキサン酸	和光純薬工業(株)	一級	97.0%
ADAM(9-アンスロニルジアゾメタン)	フナコシ(株)	-	-
酢酸エチル	和光純薬工業(株)	HPLC用	99.8%
メタノール	和光純薬工業(株)	HPLC用	99.7%
アセトニトリル	関東化学(株)	HPLC用	99.8%

1) 2-エチルヘキサン酸標準原液

2-エチルヘキサン酸を 200mg 秤量しメタノールで 10mL に定容した。この標準原液中の 2-エチルヘキサン酸濃度は 20000 μ g/mL である。

2) 2-エチルヘキサン酸標準溶液

検量線および標準添加に用いる標準溶液は、標準原液をメタノールで適宜希釈し調製した。

3) ADAM 反応溶液の調製

ADAM を酢酸エチルで溶解し 0.1% (w/v) になるよう調製した。なお、ADAM 反応溶液は用時調製とした。

4-2. 測定条件

HPLC-FL による測定条件を表 4 に示す。

表 4 装置および測定条件

装置	日立高速液体クロマトグラフ Chromaster			
カラム	LaChrom C18 (4.6mm.I.D., $\times$ 150mmL, 5 μ m)			
溶離液	(A)アセトニトリル			
	(B)H ₂ O			
	(C)アセトニトリル/酢酸エチル=90/10			
グラジエントタイムプログラム	時間(min)	%A	%B	%C
	0.0	85.0	15.0	0.0
	15.0	85.0	15.0	0.0
	15.1	0.0	0.0	100.0
	25.0	0.0	0.0	100.0
	25.1	85.0	15.0	0.0
	45.0	85.0	15.0	0.0
流速	1.0mL/min			
カラム温度	40℃			
蛍光検出	Ex=365nm、Em=412nm			
	PMT電圧=Super Low			
試料注入量	20 μ L			

4-3. プレカラム誘導体化方法

ADAM (9-アンスロニルジアゾメタン) は脂肪酸分析用蛍光試薬であり、脂肪酸などのカルボン酸と反応し強い発蛍光性のエステルを生成する (図 2-1)。生成したエステルの蛍光は、メタノールまたはアセトニトリル中で励起波長 365nm、蛍光波長 412nm の特性を有する⁴⁾。

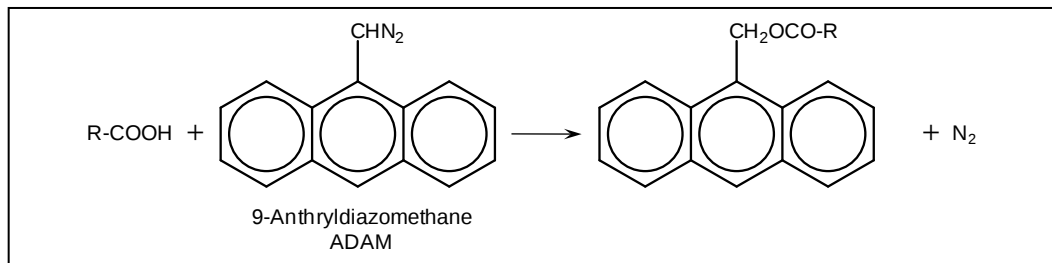


図 2-1 ADAM とカルボン酸の蛍光誘導体化反応

(出典: フナコシ(株)HP、脂肪酸分析用蛍光試薬、ADAM 情報)

2-エチルヘキサン酸の ADAM 誘導体化による反応時間を確立するため、ADAM 添加直後から 50 分毎に測定し確認した (図 2-2)。反応は ADAM 添加後から 200 分経過で安定することから、室温 (25℃) で 4 時間以上静置する事とした。これらの検討結果より誘導体化手順を以下の通りに決定した。

1) 誘導体化手順

- ①2-エチルヘキサン酸標準溶液 0.5mL を HPLC 測定用褐色バイアル瓶 (2mL) に移し入れ、ADAM 反応溶液 0.5mL を添加する。
- ②ボルテックスミキサーを用い 30 秒程度攪拌する。
- ③室温 (25℃) で 4 時間以上静置し反応させる。

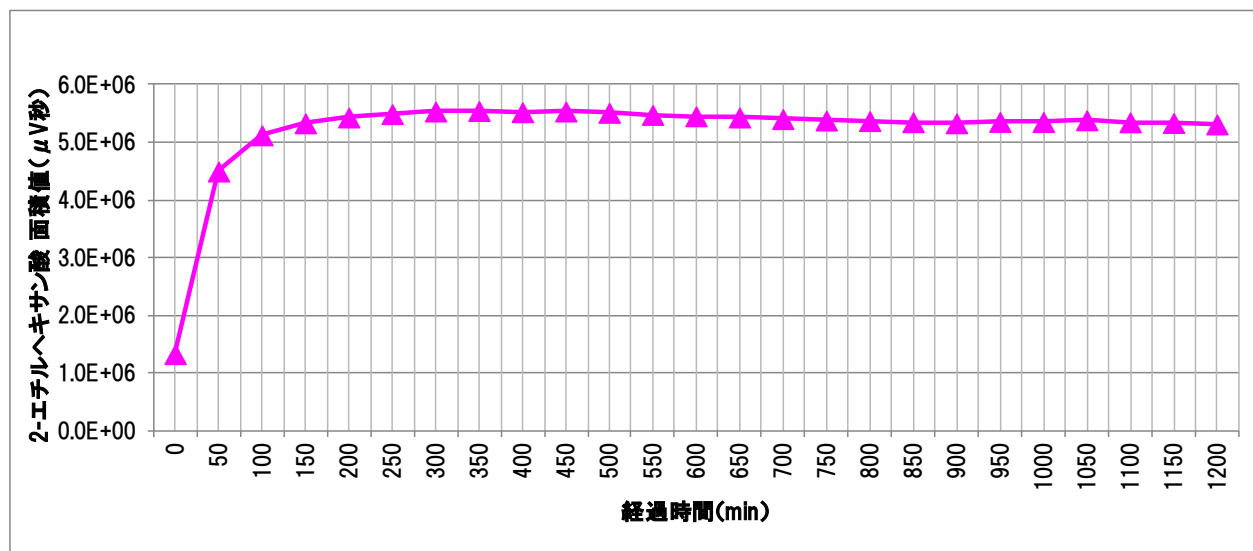


図 2-2 2-エチルヘキサン酸の ADAM 誘導体化反応

4-4. 捕集条件

捕集ポンプは Air Check 2000 (SKC 製) を用いた。

捕集剤は、(株)日立ハイテクノロジーズ製の NOBIAS RP-SG1WA 大気捕集用 (以下、SG1WA) を使用した。SG1WA の形状はコマ形であり、ジビニルベンゼンメタクリレート共重合体が 440mg 充填されている (表 5、図 3 参照)。



図 3 NOBIAS RP-SG1WA 外観

表 5 捕集剤の詳細

品名	メーカー	形状 材質	充填剤 充填量	フィルタ
NOBIAS RP-SG1WA (大気捕集用)	日立ハイテク	コマ形 ポリプロピレン	ジビニルベンゼンメタクリレート共重合体 440mg	高密度ポリエチレンフリッツ

脱着方法は、SG1WA のインレット部に注射筒タイプのリザーバを接続し、アウトレット部には 10mL 試験管をセットする。脱着溶媒はメタノール 5mL を用い、約 1mL/min の流速で完全に通液後、試験管の目盛りで 5mL に定容した。

5. 検討結果

5-1. 検量線の直線性確認

2-エチルヘキサン酸 ADAM 誘導体標準溶液 0-100 $\mu\text{g/mL}$ 範囲を測定し検量線の直線性を確認した。表 6 にピーク面積値、図 4 に検量線を示す。直線範囲は 0-10 $\mu\text{g/mL}$ であり相関係数 (R^2) は 0.9991 であった。

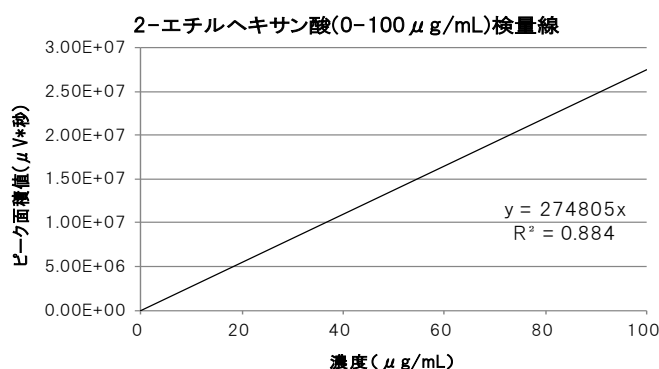


図 4-1 検量線 (0~100 $\mu\text{g/mL}$)

表 6 ピーク面積値

濃度 ($\mu\text{g/mL}$)	ピーク面積値
0.00	0
0.05	38952
0.10	66548
0.50	301661
1.00	592807
5.00	2786664
10.00	5279897
25.00	11782793
50.00	19073296
100.00	23257917

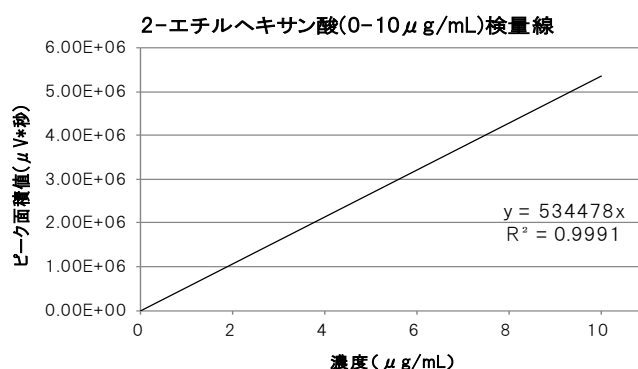


図 4-2 検量線 (0~10 $\mu\text{g/mL}$)

図 5 に 2-エチルヘキサン酸 ADAM 誘導体標準溶液の検量線範囲 (0、0.05、0.1、0.5、1、5、10 $\mu\text{g/mL}$) のクロマトグラム重ね書きを示す。

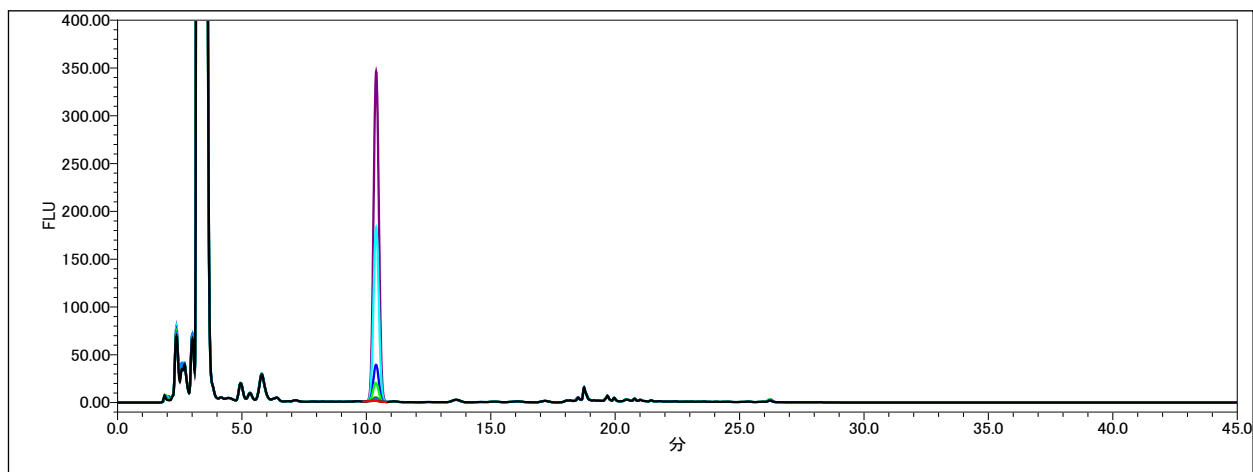


図 5-1 2-エチルヘキサン酸 ADAM 誘導体標準溶液 (0、0.05、0.1、0.5、1、5、10 $\mu\text{g/mL}$) の
クロマトグラム重ね書き

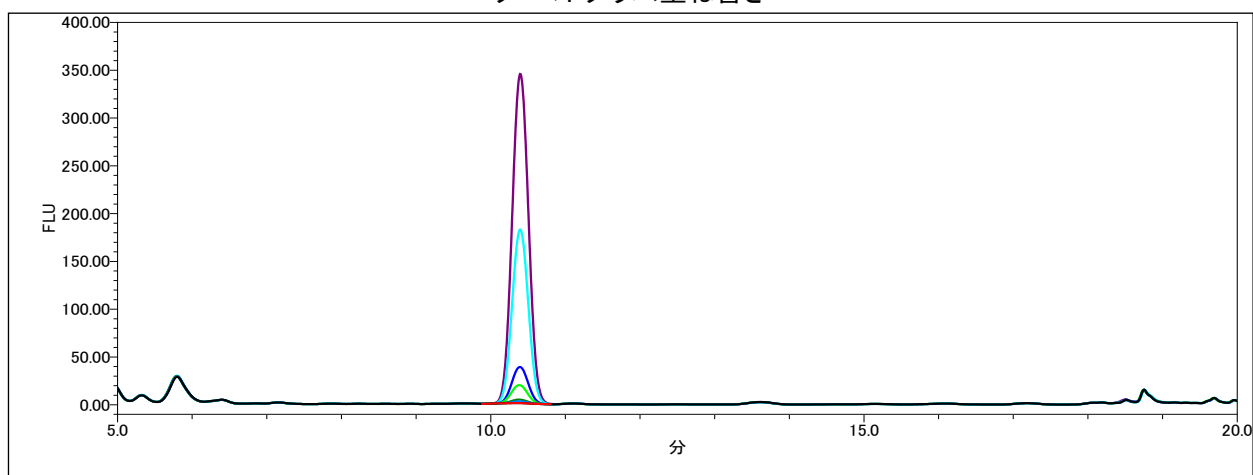


図 5-2 2-エチルヘキサン酸 ADAM 誘導体標準溶液 (0、0.05、0.1、0.5、1、5、10 $\mu\text{g/mL}$) の
クロマトグラム重ね書き (スケール拡大図)

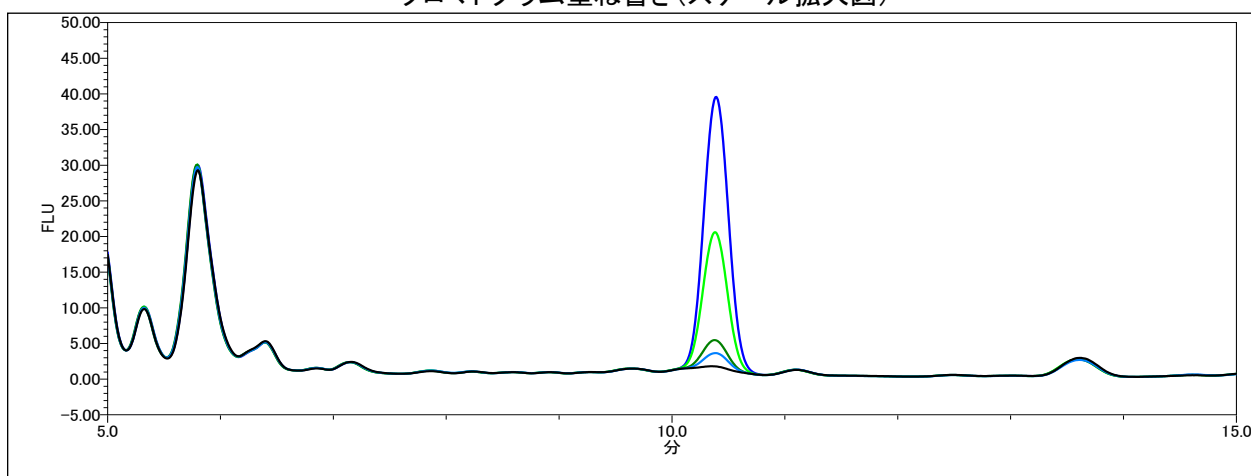


図 5-3 2-エチルヘキサン酸 ADAM 誘導体標準溶液 (0、0.05、0.1、0.5、1 $\mu\text{g/mL}$) の
クロマトグラム重ね書き (スケール拡大図)

5-2. 検出下限値および定量下限値の確認

気体の捕集量を 10L (1L/min、10min) とし、TLV-TWA (5mg/m³) の 1/100 (0.05mg/m³) に相当する 2-エチルヘキサン酸 ADAM 誘導体標準溶液 0.1 μg/mL を 5 検体作製し 5 回繰り返し分析を行った。

結果のピーク面積値より標準偏差の 3 倍を検出下限濃度、10 倍を定量下限濃度として算出した(表 7-1)。変動係数は 2.0%、検出下限値 (3σ) は 0.0072 μg/mL、定量下限値 (10σ) は 0.0239 μg/mL であった。

表 7-1 検出下限値および定量下限値

	面積値 (μV秒)	平均	標準偏差 (σ)	変動係数 (C.V.%)	検出下限値(3σ) (μg/mL)	定量下限値(10σ) (μg/mL)
繰り返し分析 1 回目	63489	64740	1278.2	2.0	0.0072	0.0239
繰り返し分析 2 回目	63202					
繰り返し分析 3 回目	65749					
繰り返し分析 4 回目	65641					
繰り返し分析 5 回目	65620					

＜計算式＞ 検出下限値: 3σ/a 直線 検量線 ax + b
 定量下限値: 10σ/a a = 534478x
 b = 0

表 7-1 の定量下限値 (10σ) より、捕集剤から溶媒脱着後の最終液量を 5mL として気体の捕集量を変化させた場合の気中濃度定量下限値を算出した(表 7-2)。捕集量 10L (1L/min、10min) の気中濃度定量下限値は 0.0120mg/m³、捕集量 240L では 0.0005mg/m³であった。

表 7-2 気中濃度定量下限値

捕集量 (L)	通気流量 (L/min)	捕集時間 (min)	最終液量 (mL)	2-エチルヘキサン酸 定量下限値 (μg/mL)	気中濃度 定量下限値 (mg/m ³)
10	1.0	10	5	0.0239	0.0120
20		20			0.0060
60		60			0.0020
120		120			0.0010
240		240			0.0005
480		480			0.0002

＜計算式＞

$$\text{気中濃度(mg/m}^3\text{)} = \frac{\text{定量下限値濃度(}\mu\text{g/mL)} \times \text{最終試料液量(mL)}}{\text{吸引空気捕集量(L)}}$$

5-3. ブランク確認

脱着溶媒および SG1WA のブランク確認をおこなったところ、2-エチルヘキサン酸の保持時間に重なる夾雑成分の溶出は認められなかった(図 6)。

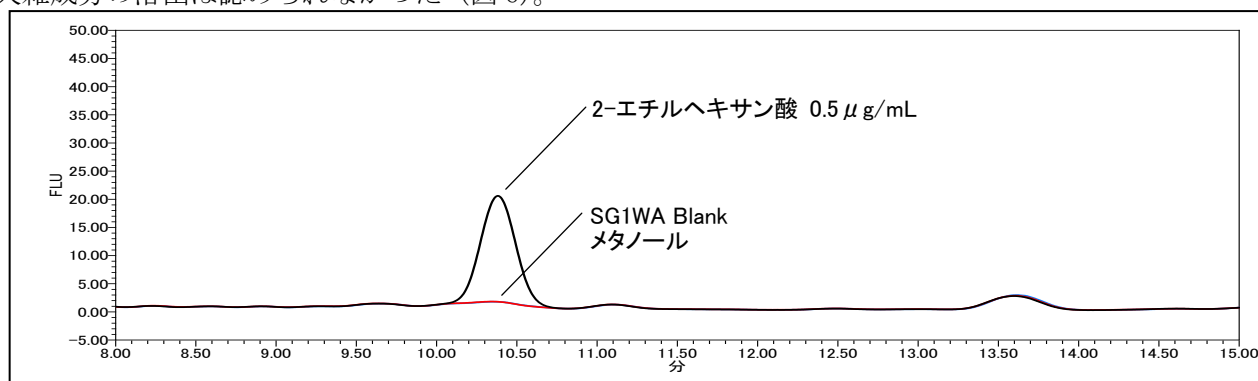


図 6 脱着溶媒および捕集剤ブランクのクロマトグラム

(保持時間確認 : 2-エチルヘキサン酸 ADAM 誘導体標準溶液 0.5 μg/mL)

5-4. 破過

SG1WA を 2 個連結し、1 層目のインレット側フィルタ部に 2-エチルヘキサン酸標準溶液 1997 μg 添加した。その後、室内空気を流量 1L/min で 4 時間吸引し、溶媒脱着、ADAM 誘導体化、測定をおこない 2 層目への破過の有無を確認した。表 8 に破過確認の結果を示す。室内空気を 4 時間通気させても 2-エチルヘキサン酸の 2 層目への破過は生じなかった。

表 8 破過確認結果

通気流量 (L/min)	時間 (h)	通気量 (L)	液量 (mL)	添加量 (μg)	サンプル数	1層目	2層目
						回収率平均(%)	
1.0	4	240	5	1997	(n=2)	101.3	N.D.

室温20.4～22.3℃

湿度21.5～22.5%

脱着溶液はメタノールで40倍希釈しHPLC-FLにて測定

5-5. 脱着率

脱着率は、TLV-TWA ($5\text{mg}/\text{m}^3$) の 1/1000 ($0.005\text{mg}/\text{m}^3$) から 2 倍 ($10\text{mg}/\text{m}^3$) 相当の空気を 1L/min で 4 時間吸引した場合の捕集絶対量を算出し、その範囲の量となるように 2-エチルヘキサン酸標準溶液を調製し、SG1WA のインレット側フィルタ部に添加した。添加量は 1、50、1997 μg であり、4 時間吸引した場合の気中濃度換算値は $0.0042\sim 8.3208\text{mg}/\text{m}^3$ である。添加直後、直ちに室内空気を 1L/min で 10 分間吸引し、SG1WA をキャップで密栓し 4℃で 24 時間保存した。24 時間保存の後、溶媒脱着、ADAM 誘導体化をおこない測定した。なお、脱着率試験による気中濃度換算値は $0.10\sim 199.7\text{mg}/\text{m}^3$ 範囲である。表 9 に脱着率の結果を示す。脱着率は 94.9～97.9%であった。

表 9 脱着率結果

通気流量 (L/min)	時間 (min)	通気量 (L)	液量 (mL)	添加量 (μg)	サンプル数	回収率平均 (%)	標準偏差 (σ)	変動係数 (C.V.%)	気中濃度換算値(mg/m^3)	
									10min通気	4h通気
1.0	10	10	5	1.00	(n=5)	94.9	1.3	1.3	0.100	0.0042
				50.0		97.9	1.3	1.3	5.000	0.2083
				1997		96.6	1.5	1.6	199.7	8.3208

室温20.4～22.3℃

湿度21.5～22.5%

添加量1997 μg の脱着溶液はメタノールで40倍希釈しHPLC-FLにて測定

5-6. 添加回収率試験

2-エチルヘキサン酸標準溶液を SG1WA のインレット側フィルタ部に 1、50、1997 μg 添加し、室内空気を 1L/min で 4 時間吸引した。その後、溶媒脱着、ADAM 誘導体化、測定をおこない回収率を求めた。なお、添加回収試験による気中濃度換算値は $0.0042\sim 8.3208\text{mg}/\text{m}^3$ 範囲である。

表 10 に添加回収率結果を示す。回収率は 94.3～100.1%であり、変動係数は 0.6～1.5%であった。

表 10 添加回収率結果

通気流量 (L/min)	時間 (h)	通気量 (L)	液量 (mL)	添加量 (μg)	サンプル数	回収率平均 (%)	標準偏差 (σ)	変動係数 (C.V.%)	気中濃度換算値 (mg/m^3)
1.0	4	240	5	1.00	(n=5)	97.2	1.0	1.0	0.0042
				50.0		94.3	0.6	0.6	0.2083
				1997		100.1	1.5	1.5	8.3208

室温20.4～22.3℃

湿度21.5～22.5%

添加量1997 μg の脱着溶液はメタノールで40倍希釈しHPLC-FLにて測定

5-7. 保存性試験

2-エチルヘキサン酸標準溶液を SG1WA のインレット側フィルタ部に 1、50、1997 μg 添加し、室内空気を 1L/min で 10 分間吸引した。その後、SG1WA をキャップで密栓し 4℃で保存した。サンプル作製直後を基準の

0 日目とし、1、3、7 日後に溶媒脱着、ADAM 誘導体化をおこない測定した。

保存率は 0 日目の定量値を 100%として保存後の定量値と比較した。表 11、図 7 に保存性の結果を示す。いずれの濃度でも保存率は 90 以上となり、7 日目までは保存可能であることを確認した。

表 11 保存性結果

添加量 1.00 μ g										
通気流量 (L/min)	時間 (min)	通気量 (L)	液量 (mL)	保存日数 (日)	サンプル数	定量値 (μ g)	保存率 (%)	回収率平均 (%)	標準偏差 (σ)	変動係数 (C.V.%)
1.0	10	10	5	0	(n=3)	0.98	100.0	97.7	1.7	1.7
				1	(n=5)	0.95	97.2	94.9	1.3	1.3
				3	(n=3)	0.95	96.9	94.7	0.5	0.5
				7	(n=3)	0.98	100.4	98.1	1.3	1.3
添加量 50.0 μ g										
通気流量 (L/min)	時間 (min)	通気量 (L)	液量 (mL)	保存日数 (日)	サンプル数	定量値 (μ g)	保存率 (%)	回収率平均 (%)	標準偏差 (σ)	変動係数 (C.V.%)
1.0	10	10	5	0	(n=3)	50.5	100.0	101.0	1.4	1.4
				1	(n=5)	48.9	96.9	97.9	1.3	1.3
				3	(n=3)	48.8	96.7	97.7	1.2	1.3
				7	(n=3)	48.2	95.5	96.4	0.3	0.3
添加量 1997 μ g										
通気流量 (L/min)	時間 (min)	通気量 (L)	液量 (mL)	保存日数 (日)	サンプル数	定量値 (μ g)	保存率 (%)	回収率平均 (%)	標準偏差 (σ)	変動係数 (C.V.%)
1.0	10	10	5	0	(n=3)	1995	100.0	99.9	2.4	2.4
				1	(n=5)	1930	96.7	96.6	1.5	1.6
				3	(n=3)	1907	95.6	95.5	1.2	1.2
				7	(n=3)	1899	95.2	95.1	0.1	0.1

室温20.4～22.3℃

湿度21.5～22.5%

添加量1997 μg の脱着溶液はメタノールで40倍希釈しHPLC-FLにて測定

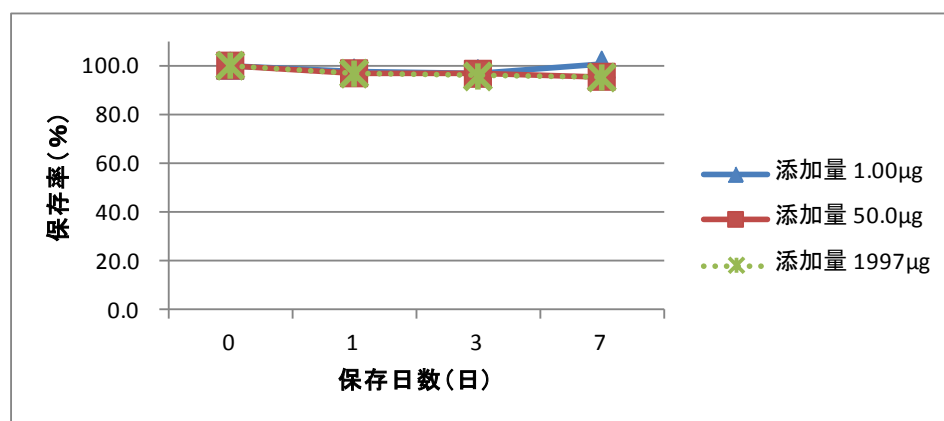


図 7 2-エチルヘキサン酸の保存率

6. まとめ

本検討の結果、2-エチルヘキサン酸を TLV-TWA (5mg/m³) の 1/1000～2 倍相当の範囲までを良好に測定・分析できることを確認した。

7. 検討機関

株式会社 日立ハイテクノロジーズ グローバルアプリケーションセンタ

引用文献

- 1) 国際化学物質安全性カード (ICSC) 日本語/英語版, ICSC 番号 0447 (2005 年 4 月更新)
- 2) ACGIH 2005
- 3) N.Nimura and T.Kinoshita, *Analytical Letters*, 13, 191-202 (1980)
- 4) フナコシ(株)HP, 脂肪酸分析用蛍光試薬 ADAM (9-Anthryldiazomethane) 情報
<http://www.funakoshi.co.jp/contents/2376>

作成日：平成 25 年 2 月 8 日

