

pH を 3.6 ~ 5.6 に調整して反応させたところ、各有機スズ化合物のテトラブチルスズに対するピーク面積比はいずれも同じような傾向を示し pH4.0 以下では低く、pH4.6 ~ 5.6 ではほぼ一定となった。そこで pH5.0 の緩衝液を用いることとした。

次に 2% テトラエチルホウ酸ナトリウムの添加量を 0.2 ~ 2 ml に変化して反応させたところ、0.2 ml では TOT のピーク面積比が小さくなる傾向を示したが、0.5 ml 以上ではすべてのピーク面積比が平衡に達した。また、反応時間も 5 ~ 60 分間で変化させたところ、10 分以上ですべての化合物が一定となり、特に大きな差は認められなかった。そこで、2% テトラエチルホウ酸ナトリウムの添加量を 1 ml、反応時間を 20 分とした。

また、得られた誘導体は冷蔵庫内保存で 5 日目まですべて安定であったが、それ以降、メチルスズ化合物は減少傾向を示した。

### (3) アルキル化反応の比較

グリニヤール試薬によるプロピル化とテトラエチルホウ酸ナトリウムによるエチル化をポリ塩化ビニル粉末を用いた 7 種類のアルキルスズ化合物の添加回収試験により比較検討した(表 5)。

グリニヤール試薬によるアルキル化では DBT の回収率は 10 µg/g 添加で 77.1%、100 µg/g 添加で 90.3% とほぼ良好であった。また、TBT、DOT 及び TOT も 62.0 ~ 92.3% とほぼ良好な結果であった。しかし、分子量の小さい DMT、TMT 及び MBT では 46.0 ~ 66.8% と低かった。一方、テトラエチルホウ酸ナトリウムによるエチル化では、7 種類のアルキルスズ化合物すべてで 85.1 ~ 107.7% と極めて良好な回収率が得られた。

このようにグリニヤール法で低分子アルキルスズ化合物の回収率が低いのは、アルキル化の工程が長いためガラス器具等に吸着が起こりやすく、また、加温時や試薬除去時のバ

プリング等により揮散が生じるためと考えられる。また、反応操作もテトラエチルホウ酸ナトリウムの方がはるかに簡便であった。

以上のことから、アルキル化法としてはテトラエチルホウ酸ナトリウムによるエチル化が適当と考えられた。

### 5. 添加回収試験

以上の結果からポリ塩化ビニル中の DBT 及びその他のアルキルスズ化合物の分析法として、アセトナー-ヘキサン (3 : 7) 混液により抽出を行い、テトラエチルホウ酸ナトリウムによりエチル化した後 GC/MS を用いて測定を行うという分析法を構築した。

そこでこの分析法を機関 A 及び B の 2ヶ所において添加回収試験を行った。機関 A では 9 化合物、機関 B では 5 化合物を対象とした。その結果、表 6 に示すように機関 A では DBT は 96.6 ~ 99.4% と極めて良好な回収率が得られ、MMT を除く 7 化合物についても 75.8 ~ 118.1% と良好な回収率であった。ただし、MMT についてはきょう雜物が多量に含まれるラップフィルム及び手袋で 49.1 ~ 63.3% とやや低かった。一方機関 B では 72.0 ~ 112.5% と機関 A よりは低いものほぼ良好な回収率であった。機関 A ではこの方法の開発を行い分析に熟知していたのに対し、機関 B ではこの分析法をはじめて行ったがほぼ良好な結果が得られたことから、本法は多くの人が行う規格試験法として適当であることが示された。

また、以上の試験法検討に際しては内部標準を用いて定量を行ったが、DBT については GC/MS による測定値の変動が小さく、規格値の濃度も高いことから、絶対検量線でも十分に定量可能であった。

### D. 結論

現在のジブチルスズ化合物試験法は、抽出

に有害試薬である四塩化炭素を用いているほか、抽出溶媒を酸性にしていないため回収率が十分でなく、測定は分離能が低いろ紙クロマトグラフィーを用いる等問題が多い。そこで四塩化炭素を用いず、しかも分析精度の優れた方法を検討した。

その結果、ポリ塩化ビニルを塩酸酸性下、アセトン-*n*-ヘキサン(3:7)混液で抽出を行い、テトラエチルホウ酸ナトリウムでエチル化し、GC/MSで測定する試験法を確立した。本法はDBTの回収率が84.0~99.4%と極めて良好であり、その他に8種類のアルキルスズ化合物も同時に測定可能である。また定量限界も1.0 µg/gと高感度であり、検出された化合物をGC/MSのスペクトルにより確認することができる。しかも、操作が簡便で安全性が高い等の利点がある。

そこで、本法を用いた食品衛生法の「食品、添加物等の規格基準 第3器具及び容器包装」におけるポリ塩化ビニル材質試験のジブチルスズ化合物試験法の改正案を以下に示す。

#### ジブチルスズ化合物改正案

「B 器具又は容器包装一般の試験法」を以下のように改正する。

#### 5 添加剤試験法

##### ジブチルスズ化合物

###### (1) 定性試験

試験溶液及びジブチルスズ標準溶液をそれぞれ2.0 mlを採り、酢酸-酢酸ナトリウム緩衝液5.0 ml及び2%テトラエチルホウ酸ナトリウム溶液1 mlを加えて直ちに密栓し、20分間激しく振り混ぜる。これを室温で約1時間静置した後、*n*-ヘキサン層を分取する。これらを1 µlずつ用いて、次の操作条件でガスクロマトグラフィー・質量分析を行い、試験溶液のガスクロマトグラムのピークの検出時間と標準溶液のガスクロマトグラムのピークの検出時間

を比較する。

##### 操作条件

カラム 内径0.25 mm、長さ30 mのケイ酸ガラス製の細管に、ガスクロマトグラフ用0~5%ジフェニルポリシロキサン含有ジメチルポリシロキサンを0.25 µmの厚さでコーティングしたもの。

カラム温度 45 °Cで4分間保持した後、毎分15 °Cで昇温し、300 °Cに到達後10分間保持する。

試験溶液注入温度 250 °C

検出器 ジブチルスズ誘導体は質量数263で検出する。

キャリヤーガス ヘリウムを用い、ジブチルスズ誘導体が約13分で流出する流速に調節する。

##### (2) 定量試験

(1)定性試験において試験溶液のガスクロマトグラムのピークの検出時間とジブチルスズ標準溶液のガスクロマトグラムのピークの検出時間が一致するときは、次の試験を行う。

(1)定性試験の操作条件の下で得られた試験結果を基とし、試験溶液中のジブチルスズ誘導体についてピーク高さまたはピーク面積により定量を行い、ジブチルスズ化合物の含量を求める。

「C 試薬、試液等」の各項を以下のように追加もしくは改正する。

(追加)

#### 1 試薬

テトラエチルホウ酸ナトリウム  
(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>4</sub>BNa 本品はテトラエチルホウ酸ナトリウム98%以上を含む

#### 2 試液

2%テトラエチルホウ酸ナトリウム溶液  
: テトラエチルホウ酸ナトリウム 0.4 g  
を水に溶かして20 mlとする。調製後

は直ちに使用する。

酢酸一酢酸ナトリウム緩衝液 第1液：酢酸 11.4 ml を採り、水を加えて 100 ml とする。

第2液：酢酸ナトリウム 16.4 g を水に溶かして 100 ml とする。

第1液 3 容量と第2液 7 容量とを混和する。

(改正)

#### 4 標準溶液、標準原液

ジブチルスズ標準溶液：二塩化ジブチルスズ 12.5 mg を採り、アセトンに溶かし塩酸を 2 ~ 3 滴加えて 100 ml とする。この液 1 ml を採り、n-ヘキサン及び塩酸 2 ~ 3 滴を加えて 100 ml とする。

「D 器具若しくは容器包装又はこれらの原材料の材質別規格」を以下のように改正する。

#### 2 合成樹脂製の器具又は容器包装

##### (2) 個別規格

###### 2. ポリ塩化ビニルを主成分とする合成樹脂製の器具又は容器包装

###### a. 材質試験

###### ① ジブチルスズ化合物

試料を細切又は粉碎し、その 0.5 g を正確に量り、50 ml の共栓付フラスコに入れ。アセトン及び n-ヘキサンの混液 (3 : 7) 20 ml 及び塩酸 1 滴を加え、密栓をして約 40 °C に保ちながら時々振り混ぜて一晩放置する。冷後、この液をろ過し、ろ液及び洗液を合わせ、減圧濃縮器を用いて

40 °C 以下で約 1 ml まで濃縮する。次いで、n-ヘキサンを用いて 20 ml のメスフラスコに移し、n-ヘキサンを加えて 20.0 ml とする。毎分 2,500 回転で、約 10 分間遠心分離を行い、上澄液を試験溶液として添加剤試験法中のジブチルスズ化合物の試験を行うとき、その量は 50 ppm 以下でなければならない。

#### E. 文獻

- 1) 河村葉子、前原玉枝、鈴木隆、山田隆：食品衛生学雑誌、41、246-253 (2000)
- 2) 大野浩之、鈴木昌子、岩間雅彦、中島重人、青山大器、山本勝彦：名古屋市衛生研究所報、42、17-20 (1996)
- 3) 大野浩之、鈴木昌子、中島重人、青山大器、三谷一憲：食品衛生学雑誌、43、208-214 (2002)
- 4) 日本薬学会編：衛生試験法・注解 2000、587 (2000)
- 5) 塩ビ食品衛生協議会編：“塩化ビニル樹脂製品などの食品衛生に係る自主規格第 12 版” (1999)
- 6) 塩ビ食品衛生協議会 会報、112、1-11 (1995)
- 7) 馬場二夫、佐々木清司：食品衛生学雑誌、30、321-323 (1989)
- 8) Suzuki, T., Matsuda, R., Saito, Y., Yamada, H., J. Agric. Food Chem., 42, 216-220 (1994)

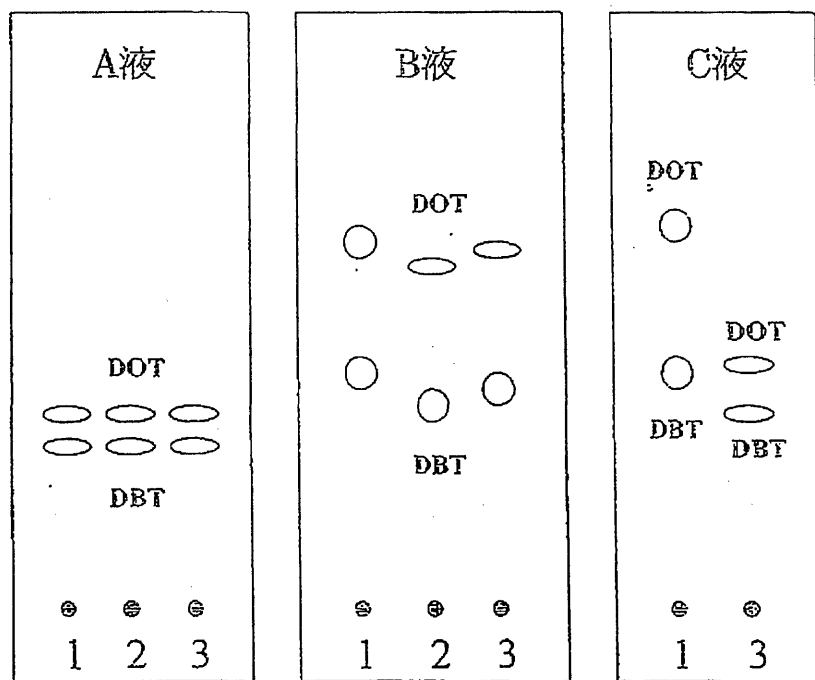


図1 各展開溶媒における添加回収試験 (50 µg/g) 溶液のTLC

展開溶媒 ; A液 : n-ヘキサン-酢酸 (8:1)

B液 : n-ヘキサン-2-プロパノール-酢酸 (7:3:0.1)

C液 : アセトニ-酢酸 (100:1)

試料 ; 1:標準品 (絶対量 50 µg/g相当)、2:ラップフィルム、3:手袋

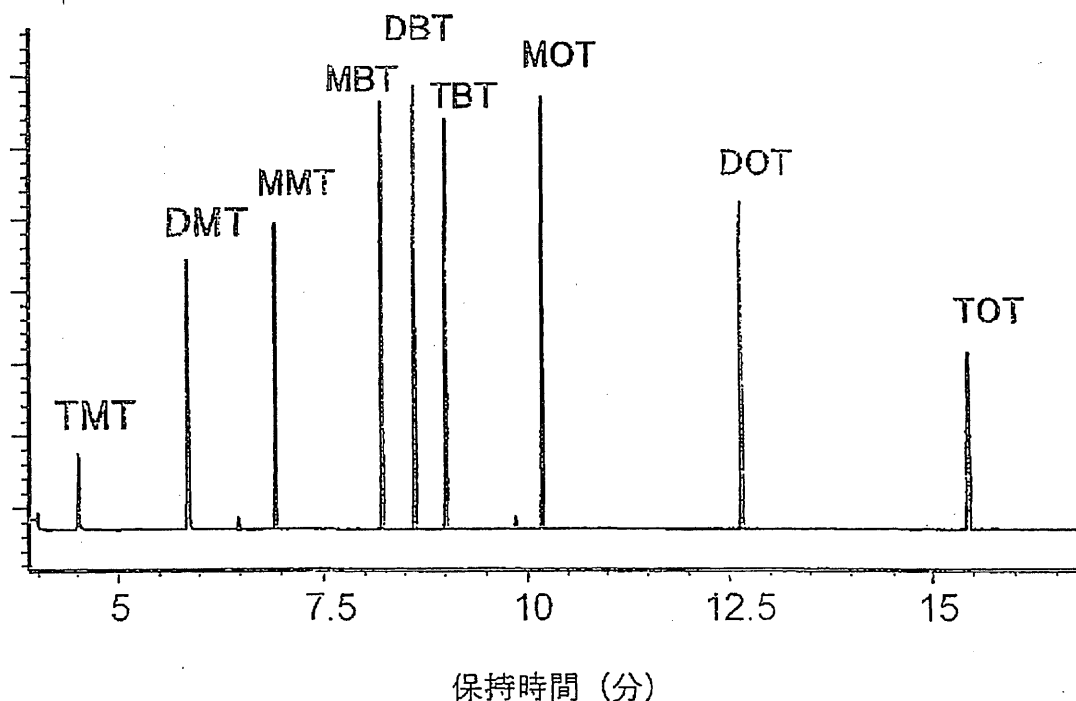


図2 GC/AEDによる有機スズ化合物標準溶液

(絶対量 50 µg/g 相当) のクロマトグラム

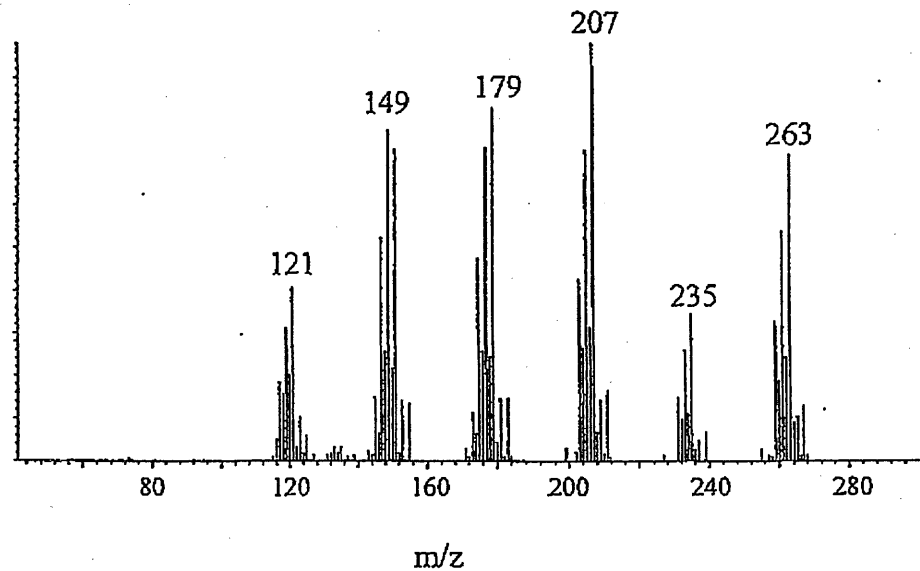
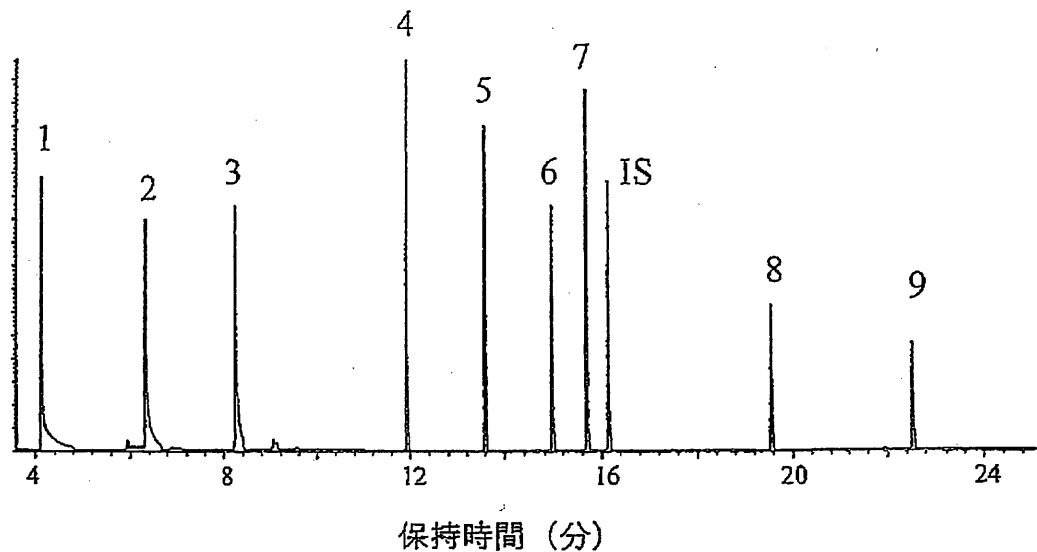


図4 ジブチルスズ化合物(DBT)のエチル誘導体のマススペクトル

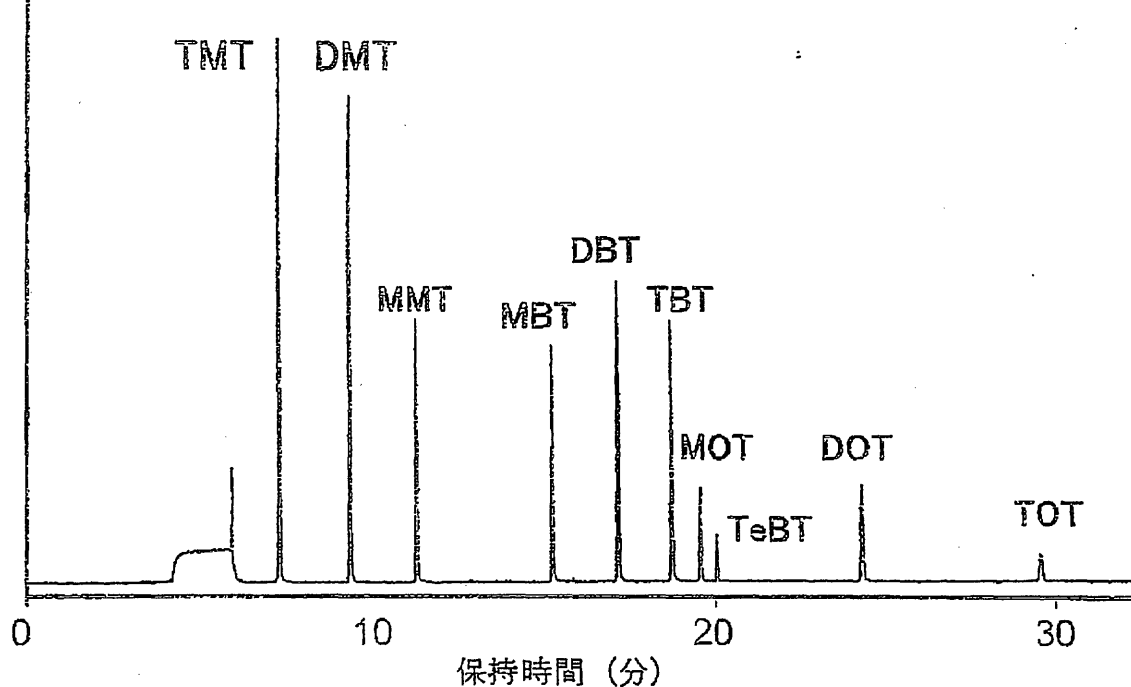


図5 GC-FPDによる有機スズ化合物標準溶液  
(絶対量 50 µg/g相当)のクロマトグラム

表1 GC/MS測定における有機スズ化合物の定量イオン

化合物		定量イオン	確認イオン
Monomethyltin	(MMT)	193	191, 189
Dimethyltin	(DMT)	179	177, 175
Trimethyltin	(TMT)	165	163, 161
Mono- <i>n</i> -butyltin	(MBT)	235	233, 231
Di- <i>n</i> -butyltin	(DBT)	263	261, 259
Tri- <i>n</i> -butyltin	(TBT)	291	289, 263
Mono- <i>n</i> -octyltin	(MOT)	291	289, 287
Di- <i>n</i> -octyltin	(DOT)	375	373, 371
Tri- <i>n</i> -octyltin	(TOT)	375	373, 459
Tetra- <i>n</i> -butyltin	(TeBT)	291	289, 287

表2 ポリ塩化ビニル中の有機スズ化合物に対する抽出方法の比較

化合物	抽出量(μg/g)	
	溶解法	抽出法
MMT	81.4	85.0
DMT	305	280
DBT	18.6	20.5
MOT	162	182
DOT	6300	9750
TOT	67.0	91.2

溶解法:テトラヒドロフランによる溶解

n=2 or 3

抽出法:アセトニーカヘキサン(3:7)による抽出

表3 TLC法における展開溶媒とRf値の比較

展開溶媒	Rf値			
	標準溶液		添加試料(手袋)	
	DBT	DOT	DBT	DOT
カヘキサン-酢酸(8:1)	0.29(○)	0.34(○)	0.29(○)	0.34(○)
カヘキサン-2-プロパノール-酢酸(7:3:0.1)	0.44(○)	0.72(○)	0.41(○)	0.63(△)
アセトニ-酢酸(100:1)	0.42(○)	0.61(○)	0.33(△)	0.44(△)

DBT, DOT:25 μg/g相当, スポット量:5 μl, 展開距離:約10 cm

( ):検出感度の評価、○:はつきり確認可能、△:からうじて確認可能

表4 検出器によるDBTの定量限界の比較

検出方法	注入量 (μl)	標準溶液 (ng/ml)	材質濃度 (μg/g)	アルキル化法
GC/AED	1	1	1.0	グリニャール試薬によるプロピル化
GC/MS	1	10	1.0	テトラエチルホウ酸ナトリウムによるエチル化
GC-FPD	5	100	10	テトラエチルホウ酸ナトリウムによるエチル化
TLC法	5	5,000	25	アルキル化なし

表5 グリニヤール試薬によるプロピル化とテトラエチルホウ酸ナトリウムによるエチル化の添加回収率の比較

試薬	誘導体	添加量 (μg/g)	回収率(%)						
			DMT	TMT	MBT	DBT	TBT	DOT	TOT
グリニヤール試薬	プロピル化	10	66.8 ± 4.3	46.0 ± 7.0	47.6 ± 2.8	77.1 ± 5.1	62.0 ± 7.8	89.2 ± 2.2	92.2 ± 4.6
		100	46.5 ± 5.8	58.0 ± 8.9	50.7 ± 4.3	90.3 ± 10.3	92.3 ± 8.8	85.8 ± 13.2	87.5 ± 15.7
テトラエチルホウ酸ナトリウム	エチル化	10	107.7 ± 2.8	94.0 ± 2.3	90.4 ± 4.7	96.6 ± 1.2	99.9 ± 0.7	100.7 ± 3.8	96.5 ± 1.1
		100	102.2 ± 2.2	106.0 ± 3.7	85.1 ± 2.7	99.4 ± 0.9	101.2 ± 1.1	97.6 ± 1.8	96.9 ± 3.4

回収率: アルキルスズは塩ビパウダーに添加し、4~5試行の平均値±S.D.で示した。

表6 テトラエチルホウ酸化ナトリウムによりエチル化したアルキルスズの添加回収率

測定機関	試料	添加量 (μg/g)	回収率(%)								
			MMT	DMT	TMT	MBT	DBT	TBT	MOT		
機関A	ポリ塩化ビニルパウダー	10	90.4 ± 8.6	107.7 ± 2.8	94.0 ± 2.3	90.4 ± 4.7	96.6 ± 1.2	99.9 ± 0.7	95.4 ± 6.0	100.7 ± 3.8	95.5 ± 1.1
		100	83.2 ± 4.7	102.2 ± 2.2	105.0 ± 3.7	85.1 ± 2.7	99.4 ± 0.9	101.2 ± 1.1	88.0 ± 3.4	97.6 ± 1.8	95.9 ± 3.4
機関B	ラップフィルム	10	49.1 ± 5.2	99.8 ± 2.3	95.0 ± 4.8	75.8 ± 4.7	97.3 ± 0.9	98.4 ± 1.2	118.1 ± 6.2	102.0 ± 1.6	108.3 ± 4.0
		100	51.2 ± 3.5	94.7 ± 2.6	96.1 ± 2.0	82.7 ± 3.1	96.6 ± 1.2	100.9 ± 1.3	115.0 ± 4.6	98.3 ± 5.9	101.2 ± 2.1
機関A	手袋	10	61.7 ± 5.7	91.1 ± 2.8	92.3 ± 2.8	76.6 ± 3.8	99.0 ± 2.9	98.3 ± 1.9	96.7 ± 4.3	105.5 ± 5.2	116.3 ± 4.2
		100	63.3 ± 4.7	86.1 ± 3.1	91.3 ± 1.7	78.4 ± 6.4	98.1 ± 1.6	100.1 ± 1.4	104.0 ± 3.9	113.0 ± 4.6	108.0 ± 4.6
機関B	ポリ塩化ビニルパウダー	10		112.5 ± 9.7	72.0 ± 11.4		90.5 ± 5.0	106.0 ± 2.0		84.5 ± 1.9	
		100		75.6 ± 4.3	76.7 ± 5.3		91.4 ± 0.2	88.9 ± 0.6		96.5 ± 2.3	
機関B	ラップフィルム	10		106.0 ± 3.7	83.5 ± 3.4		84.0 ± 2.8	104.5 ± 1.9		86.5 ± 1.0	
		100		81.3 ± 3.8	72.3 ± 2.3		89.2 ± 3.1	92.8 ± 3.4		89.3 ± 4.0	
機関A	手袋	10		107.5 ± 4.1	86.0 ± 4.3		88.5 ± 1.0	105.0 ± 1.2		89.0 ± 2.6	
		100		83.5 ± 4.0	72.7 ± 1.8		86.7 ± 1.8	89.7 ± 0.9		97.9 ± 3.0	

回収率: アルキルスズは塩ビパウダーに添加し、3~4試行の平均値±S.D.で示した。