厚生労働科学研究費補助金(食品の安心・安全確保推進研究事業) 分担研究報告書

ダイオキシン類等の有害化学物質による食品汚染実態の把握に関する研究 (3)食品中の臭素化ダイオキシン類及びその関連化合物質の汚染調査

研究分担者 芦塚由紀 福岡県保健環境研究所

研究要旨

臭素化ダイオキシン類及びその関連化合物の人への暴露源と考えられる食品の汚染実態を 明らかにすることを目的とし、本年度は(1)臭素系ダイオキシン類(PBDD/DFs、MoBrPCDD/DFs)、 臭素化ジフェニルエーテル類(PBDEs)、臭素化ビフェニル(PBBs)、コプラナー塩素・臭素化ビ フェニル(Co-PXBs)及びテトラブロモビスフェノール(TBBPA)の高分解能ガスクロマトグラフ/ 質量分析計(HRGC/HRMS)における測定条件検討、(2)臭素系ダイオキシン類、PBDEs、PBBs 及び Co-PXBs の魚介類個別食品における汚染調査及び九州地区におけるマーケットバスケット方 式による摂取量調査、(2)関連化合物としてヘキサブロモシクロドデカン(HBCDs)及び TBBPA について、上記と同じ九州地区における摂取量調査を行った。その結果、(1)の測定条件検討 では、臭素系ダイオキシン類を含む臭素系化合物計 66 化合物について、ガスクロマトグラフ における分析カラムを交換することなく、1種類のカラム (DB-5) で測定することが可能とな った。(2)の魚介類試料の汚染調査では臭素化ダイオキシン類は4検体中1検体から微量に検 出され、PBDEs ではすべての魚から#28、#47、#99、#154、#206、#207、#209 などの異性体が 検出された。PBBs では 4 検体中 3 検体の魚から 4-6 臭素化体の異性体が検出され、Co-PXBs はいずれの検体からも検出されなかった。マーケットバスケット方式による九州地区の摂取量 調査では1日摂取量は ND=0 とした場合、臭素系ダイオキシン類が 0.00384 pgTEQ/kg/日、PBDEs が 3.14 ng/kg/日、PBBs が 0.00648 ng/kg/日であった。Co-PXBs はいずれの食品群別試料から も検出されなかった。(3)の HBCDs 及び TBBPA の摂取量調査では ND=0 とした場合、HBCDs は 3.1 ng/kg/日、TBBPA は 0.2 ng/kg/日と算出された。

研究協力者

福岡県保健環境研究所 中川礼子、安武大輔、新谷依子、 堀 就英 国立医薬品食品衛生研究所 堤 智昭

A 研究目的

臭素系難燃剤は、国内で現在もテレビ やパソコン等の電化製品や、カーテンな どの繊維に使用されている。これら臭素 系難燃剤の人体への影響や、毒性の高い 臭素系ダイオキシン類の発生が懸念され てきた。そのため国内ではメーカーの自 主規制により、1990年以降、臭素化ジフ ェニルエーテル類 (PBDEs) については大 きく需要が減少している。しかしながら、 デカブロモジフェニルエーテル (DeBDE) は現在も使用されており、またテトラブ ロモビスフェノール A (TBBPA) やヘキサ ブロモシクロドデカン(HBCDs)の需要は 増加している。また、最近では、国内で は難燃剤として使用されていない臭素化 ビフェニル(PBBs)の環境試料からの検出 ^{1),2)}や、非意図的な生成物と考えられるコ プラナー塩素・臭素化ビフェニル (Co-PXBs)の魚介類からの検出³⁾が報告さ れている。これらの臭素系有機化合物の 汚染実態についてはまだデータが少ない。 臭素系難燃剤を使用した製品の廃棄が今 後ピークを迎えることが指摘されること からも、臭素系有機化合物の環境や食品 における汚染実態調査を行っていくこと が必要であると考えられる。特に、人へ の主な暴露源と考えられる食品における 汚染実態を明らかにすることは、人体影 響の評価、食品の安全を確保するために 急務である。我々は平成19年度より、こ れまで調査を行ってきた臭素系ダイオキ シン (PBDD/DFs、MoBrPCDD/DFs) と臭素 系難燃剤の PBDEs、TBBPA、HBCDs に加え て、PBBs 及び PXBs の分析を同時に行うこ とを試み、分析法の検討を行ってきた。 また構築した分析法を用いて、魚介類の

個別試料やマーケットバスケット試料の分析を行い、臭素系化合物の食品における網羅的な調査を行ってきた。今年度は、臭素系化合物について測定法の検討を行った。また前年度にひきつづき、魚介類個別試料の分析と国内1地域(九州地区)のマーケットバスケット方式による臭素系化合物の摂取量調査を行った。さらに個別分析による定量を行っているHBCDs及びTBBPAについても九州地区におけるマーケットバスケット試料の分析を行い、これらの化合物の摂取量を推定した。

B 研究方法

1. 臭素系ダイオキシン類 (PBDD/DFs、MoBrPCDD/DFs)、臭素化ジフェニルエーテル類 (PBDEs)、臭素化ビフェニル (PBBs)、コプラナー塩素・臭素化ビフェニル (Co-PXBs) 及びテトラブロモビスフェノール A (TBBPA) の高分解能ガスクロマトグラフ/質量分析計 (HRGC/HRMS) における測定条件検討

現在、我々は臭素系ダイオキシン類 (PBDD/DFs、MoBrPCDD/DFs)18 異性体、臭素化ジフェニルエーテル類 (PBDEs)23 異性体、臭素化ビフェニル(PBBs)18 異性体、コプラナー塩素・臭素化ビフェニル (Co-PXBs)6 異性体及びテトラブロモビスフェノール A (エチル化体)の計66 異性体について高分解能ガスクロマトグラフ/質量分析計(HRGC/HRMS)で測定を行っている。図1にHRGC/HRMSで測定を行っている臭素系化合物の分析フローを示す。図1に示す通り、試料の前処理を行った後にHRGC/HRMSで測定を行う際、①PBDEs、②PBBs及びCo-PXBs、③PBDD/DFs及び

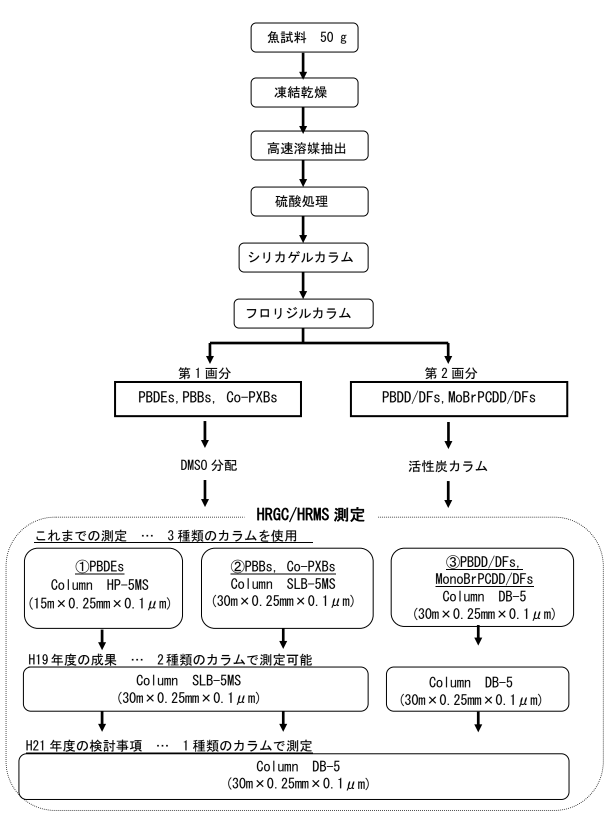


図1 臭素系ダイオキシン類、臭素化ジフェニルエーテル、臭素化ビフェニル及び コプラナー塩素・臭素化ビフェニルの分析フロー

MoBrPCDD/DFs の計 3 回の測定を行ってい る。当初はこれら 3 回の測定を行う際、 ガスクロマトグラフの分析カラムとして それぞれ種類の異なるカラムを使用して いた。これは、全ての化合物において良 好な分離及び感度を得るためである。特 に臭素系化合物は高臭素化体ほど極端に 感度が悪くなるため、カラムの選択は非 常に重要である。しかしながら、 HRGC/HRMS でのカラム交換は、非常に煩雑 で時間がかかることから、本研究では全 化合物で共通に使用できる分析カラムを 検討してきた。平成19年度の研究成果と して、臭素系ダイオキシン類以外の化合 物についてはカラム交換をすることなし に 1 種類のカラムで測定を行うことに成 功した。本年度は、さらに市販の8種類 のカラムを用いて測定条件等を検討し、 各化合物の分離及び感度を比較検討した。

1-1 測定機器

高分解能質量分析計(HRMS):

Micromass Autospec ULTIMA 高分解能ガスクロマトグラフ(HRGC): Agilent 社 HP6890

1-2 使用カラム

- 1) DB-1 (Agilent)
- 0.32μm i.d.×30m,膜厚 0.1μm
- 2) HP-1 (Agilent)
 - 0.32μm i.d.×30m,膜厚 0.25μm
- 3) DB-5 (Agilent)
 - 0.32μm i.d.×30m,膜厚 0.1μm
- 4) DB-35MS (Agilent)
 - 0.25 μ m i.d. ×30m, 膜厚 0.25 μ m
- 5) DB-XLB (Agilent)
 - 0.25 μ m i.d. ×30m, 膜厚 0.1 μ m
- 6) VF-5HT (Varian)

- 0.25μm i.d.×30m, 膜厚 0.1μm 7)DB-5 (Agilent)
- 0.25μm i.d.×15m,膜厚 0.1μm 8)DB-5 (Agilent)
 - 0.25μm i.d.×30m,膜厚 0.1μm

1-3 測定条件

各異性体のモニターイオンを表 1~6 に示す。

 臭素系ダイオキシン類 (PBDD/DFs, MoBrPCDD/DFs)、臭素化ジフェニルエーテル (PBDEs)、臭素化ビフェニル (PBBs)
及びコプラナー塩素・臭素化ビフェニル (Co-PXBs) の分析

2-1 魚介類個別試料の分析

2-1-1 分析試料

魚介類試料として、4 検体の魚介類を用いた。試料の詳細を表7に示す。

2-1-2 標準品

PBDD/DFs 及 び MoBrPCDD/DFs は Cambridge Isotope Laboratories 社製のNative 体、¹³C₁₂-ラベル体標準品(4~8 臭素化体)を希釈して使用した。PBDEs はWellington Laboratories 社 製 のBrominated Diphenyl Ether Calibration Solution 及びクリーンアップ用標準溶液(#3, #15, #28, #47, #99, #153, #154, #183, #197, #207, #209)、シリンジスパイクは ¹³C₁₂-2,2',3,4,4',5'-HxBDE(#138L)を使用した。PBBs は Wellington 社製及びAccuStandard 社製の臭素化ビフェニル標準溶液を、Co-PXBs は Cambridge Isotope Laboratories 社製の標準品を使用した。

表 1. PBDD/DFs 測定に用いたモニターイオン

	定量イオン	確認イオン
T DDD	/	
TeBDD	499.6904	497.6924
PeBDD	577.6009	579.5989
HxBDD	657.5094	655.5114
OcBDD	815.3282	813.3302
TeBDF	483.6955	481.6975
PeBDF	561.6060	563.6039
HxBDF	641.5145	639.5165
HpBDF	719.4248	721.4228
¹³ C ₁₂ -TeBDD	511.7307	_
¹³ C ₁₂ -PeBDD	589.6412	_
¹³ C ₁₂ -HxBDD	669.5496	_
¹³ C ₁₂ -OcBDD	827.3685	_
¹³ C ₁₂ -TeBDF	495.7357	_
¹³ C ₁₂ -PeBDF	573.6462	_

表 2. MoBrPCDD/DFs 測定に用いたモニターイオン

C 2. MODIL ODD, DI O	0.47 7.74	
	定量イオン	確認イオン
Mono-Br-TriCDD	365.8436	367.8410
Mono-Br-TeCDD	399.8045	401.8019
Mono-Br-PeCDD	435.7628	433.7655
Mono-Br-HxCDD	469.7237	467.7265
Mono-Br-HpCDD	503.6847	505.6819
Mono-Br-TriCDF	349.8487	351.8460
Mono-Br-TeCDF	383.8096	385.8070
¹³ C ₁₂ -Mono-Br-TeCDF	411.8448	

表 3. PBDEs 測定に用いたモニターイオン

衣 3. PDDES 側足に用いたモークーイオン				
	定量イオン	確認イオン		
TriBDE	405.8027	407.8006		
TeBDE	485.7111	483.7132		
PeBDE	563.6216	565.6196		
HxBDE	643.5301	641.5321		
HpBDE	721.4406	723.4386		
OcBDE	641.5145	639.5160		
NoBDE	719.4250	721.4230		
DeBDE	799.3335	797.3355		
¹³ C ₁₂ -TriBDE	417.8429			
¹³ C ₁₂ -TeBDE	497.7514			
¹³ C ₁₂ -PeBDE	575.6619			
¹³ C ₁₂ -HxBDE	655.5704			
¹³ C ₁₂ -HpBDE	733.4809	_		
¹³ C ₁₂ -OcBDE	653.5547			
¹³ C ₁₂ -NoBDE	731.4652	_		
¹³ C ₁₂ -DeBDE	811.3737	_		

表 4. PBBs 測定に用いたモニターイオン

定量イオン	確認イオン
74 1111	作品コスノ
389.8077	391.8057
469.7162	467.7182
547.6266	549.6246
627.5351	625.5371
545.6111	547.6090
623.5216	625.5195
703.4300	705.4280
781.3406	783.3385
481.7565	_
639.5754	_
637.5598	_
795.3788	_
	469.7162 547.6266 627.5351 545.6111 623.5216 703.4300 781.3406 481.7565 639.5754 637.5598

表 5. Co-PXBs 測定に用いたモニターイオン

	定量イオン	確認イオン
Mono-Br-TeCB	369.8299	371.8279
Mono-Br-PeCB	403.7910	405.7890
Di-Cl-TriBB	459.7279	457.7299
¹³ C ₁₂ - Mono-Br-TeCB	381.8702	
¹³ C ₁₂ - Mono-Br-PeCB	415.8312	_
¹³ C ₁₂ - Tri-Br-DiCB	471.7681	_

表 6. TBBPA 測定に用いたモニターイオン

	定量イオン	確認イオン
TBBPA(エチル化体)	528.7296	556.7609
¹³ C ₁₂ - TBBPA(エチル化体)	540.7699	568.8023

表 7 分析に用いた魚試料

魚種名	産地		個体数	平均体長	平均体重
				(cm)	(g)
タイ①	大分	天然	1	37.5	866.0
タイ②	青森	天然	3	27.0	288.7
カレイ	福島	天然	4	25.1	213.8
アナゴ	福島	天然	2	65.3	417.0

非 δ	自表玄化合物の真分解能ガスクロマ	トグラフ/質量分析計における測定条件
1X 0	大米ホルロが2回カ門比272	「ノノノ」見単ガが同じられてるのにありに木丁

化合物名	注入方式及び	He ガス流量	注入口温度	昇温条件
	注入量			
PBDDs	スプリットレス, 1 μ L	1.5mL/min	280℃	120°C—(20°C/min)—240°C—(5°C/min)—300°C
PBDFs				(6min)
MoBrPCDDs				
MoBrPCDFs				
PBDEs			260°C	125°C(1min)—(20°C/min)—200°C—(10°C/min)
				—300°C(10min)
PBBs			300℃	130 °C (1min) — (20 °C /min) — 170 °C (10min) —
Co-PXBs				(4°C/min)—210°C—(20°C/min)—300°C(7.5min)
TBBPA(エチル		1.3mL/min	280℃	120°C(1min)—(20°C/min)—300°C(8min)
化体)				

2-1-3 測定機器

高分解能質量分析計(HRMS):

Micromass Autospec ULTIMA 高分解能ガスクロマトグラフ(HRMS): Hewlett Packard 社 HP6890

2-1-4 測定条件

1)使用カラム: DB-5, 0.25mm i.d. ×30m, 膜厚 0.1 μ m (Agilent)

2) 測定条件

各異性体のモニターイオンを表 1~6 に、 その他の測定条件を表 7 に示す。

2-1-5 分析方法

均一化した試料 50 g を特注ビーカー (直径9 cm、高さ7 cm) に精秤し、-20 ℃ で凍結した後、凍結乾燥機(VIRTIS 社製 AD2.0 ES-BC)で約35時間かけて乾燥させ た。乾燥した試料をスパーテルで細かく 砕き、洗浄したガラスビーズを混ぜなが ら、高速溶媒抽出装置の抽出セル (99 mL) に充填した。クリーンアップスパイクの ¹³C₁₂-PBDD/DFs(4-8 臭素化体 125-500 pg)、 ¹³C₁₂-PBDEs (1-10 臭素化体 500-2500 pg)、 (50 pg)¹³C₁₂-1-Br-2, 3, 7, 8-TeCDD ¹³C₁₂-PBBs (250-1250 pg) 及 び ¹³C₁₂-PXBs (250-500 pg) を添加した後、高 速溶媒抽出を行った。高速溶媒抽出の条

件を表9に示す。抽出液は40℃以下で約 100 mL になるまで減圧濃縮した。ここで 抽出液の一部を採取し、乾固させた後の 残物の重量を脂肪量とした。硫酸 20 mL を加えて3回処理を行った後、ヘキサン 洗浄水 20 mL で洗浄した。無水硫酸ナト リウムで脱水後、2 mL まで減圧濃縮し、 シリカゲルカラムで精製した。溶出液 150 mL を減圧濃縮し、ヘキサン5mL に置換し た後、フロリジルカラムに負荷し、第1 画分 (PBDEs、PBBs 及び Co-PXBs 画分) と 第2画分(PBDD/DFs、MoBrPCDD/DFs画分) に分画した。第1画分は約1mLまで濃縮 し、さらに夾雑物を除去するために、DMSO 分配を行い、測定試料とした。第2画分 は濃縮し、ヘキサン 5 mL に置換した後、 活性炭カラムで精製を行い測定試料とし た。カラムクロマトグラフィーによる精 製法の詳細は表 10 に示す。PBDEs、PBBs 及び Co-PXBs の最終検液はシリンジスパ イ ク $^{13}C_{12}$ -2, 2', 3, 4, 4'5'-HxBDE (#138L)を加えて 25 μL とした。PBDD/DFs、 MoBrPCDD/DFs の最終検液はシリンジスパ イク ¹³C₁₂-2, 3, 4, 7, 8-PeBDF を加えて 15 μL とした。PBDD/DFs、PBDEs、PBBs 及び Co-PXBs をそれぞれ HRGC/HRMS で測定し た。

表 9 高速溶媒抽出の条件

機器	DIONEX 社製 ASE-300
抽出条件	オーブン温度 100℃
抽出圧力	1500psi
抽出溶媒	ジクロロメタン/ヘキサン(1:9)
オーブン昇温時間	7分
設定温圧保持時間	10分
フラッシュ容積	セル容量の 40%
ガスパージ時間	120秒
静置サイクル数	3 旦
充填用ガラスビーズ	使用前にアセトン/ヘキサン
	(2:1)、ジクロロメタン/ヘキサ
	ン(1:9)で洗浄

表 10 カラムクロマトグラフィーの調製法

公 10 パラニジー・インランイ ジ 開設区				
	調製法	溶出溶媒		
シリカゲルカラム	活性化:130℃で 3	10%ジクロロメタン/		
クロマトグラフィー	時間充填量: 1 g、	ヘキサン		
(Wako S-1)	乾式充填	150 mL		
	コンディショニング:			
	10%ジクロロメタン/			
	ヘキサン 100 mL			
フロリジルカラムク	活性化:130℃で 3	第 1 画分:ヘキサン		
ロマトグラフィー	時間後、1%含水に	150 mL		
(関東化学)	調製	第2画分:		
	充填量: 5g、乾式	60%ジクロロメタン/		
	充填	ヘキサン 200 mL		
	コンディショニング:			
	ヘキサン 100 mL			
活性炭カラムクロ	トルエンで洗浄し、	第1画分:10%ジクロ		
マトグラフィー(ナ	無水硫酸ナトリウム	ロメタン/ヘキサン 50		
カライテスク)	に分散させたもの	mL		
	(1:1000, w/w)	第2画分:		
		トルエン 200 mL		

2-2 マーケットバスケット試料の分析 2-2-1 分析試料

2007年に九州(福岡県)で調製したマーケットバスケット試料の第1群から13群(第10群から12群についてはn=2)の食品群別試料を分析した。各食品群の食品分類、九州地区における食品群別の1日摂取量及び最終分析試料重量(試料調製後の重量)を表11に示す。

2-2-2 分析方法

各食品群別試料(第4群以外の群)50gをそれぞれ特注ビーカーに精秤した後、凍結乾燥し、2-1-2~2-1-5の魚介類個別食品の分析方法と同様の方法で分析及び測定を行った。第4群の試料は試料採取後、100mLのヘキサンに溶解させて硫酸処理を行った後、シリカゲルカラムで精製し、後は他の食品群と同様に精製した。HRGC/HRMSで試料中の臭素系化合物濃度を定量した後、1日摂取量を算出した。

表 11 九州地区におけるマーケットバスケット試料の食品群別重量表

食品群	食品分類	1日摂取量(g)	最	終分析重量(g)	
第1群	米、米加工品	357. 1		423.8	
第2群	米以外の穀類、種実類、いも類	162. 9		200.8	
第3群	砂糖類、菓子類	33. 1		35. 5	
第4群	油脂類	10. 4		10.4	
第5群	豆類、豆加工品	59. 9		63. 1	
第6群	果実、果汁	106. 2		118. 2	
第7群	緑黄色野菜	90. 5		107. 1	
第8群	その他の野菜類、キノコ類、海藻類	196. 0		235. 6	
第9群	酒類、嗜好飲料	581. 6	581.6		
第 10 群*	魚介類	81.5	A	91. 1	
第 10 年	無月類	01. 5	В	90. 9	
第 11 群*	肉類、卵類	114. 7	A	131. 3	
分11 件	第11 群		В	135. 1	
第 12 群*	乳、乳製品	144. 5	A	144. 5	
为 14 11+	1、 孔 表 印	144. 0	В	144. 5	
第13群	調味料	86. 2	86. 2		

^{*} 第10、11、12 群は n=2 で調製した試料を用いた。

3 ヘキサブロモシクロドデカン(HBCDs) 及びテトラブロモビスフェノール A (TBBPA)のマーケットバスケット試料の 分析

3-1 実験材料

2007 年に九州(福岡県)で調製したマーケットバスケット試料の第1群から13群(第10群から12群についてはn=2)の食品群別試料を分析した。各食品群の食品分類は臭素系ダイオキシン類、PBDEs、PBBs 及びCo-PXBs と同様である。

3-2 標準溶液及び試薬

メタノール、ジクロロメタン、ヘキサンは、関東化学社製ダイオキシン類分析用、または残留農薬試験・PCB 試験用を、また、 α -、 β -、及び γ -HBCDs 標準品、及びその $^{13}C_{12}$ ラベル体、TBBTA 標準溶液及びその $^{13}C_{12}$ ラベル体は Cambridge Isotope Laboratories 社製を用いた。シリンジスパイクには関東化学社製の Internal standard Mix 25 (内容物 クリセン- d_{12} 、アセナフテン- d_{10} 、ピレン- d_{10} 、フェナントレン- d_{12})を用いた。

44%硫酸シリカゲルは和光純薬工業社製ダイオキシン類分析用を用いた。

3-3機器及び測定条件

GPC 装置

HBCDs 分析での精製過程に、GPC を下記の条件(表 12)で用いた。GPC のポンプは島津製作所のLC-10AD VP を用い、分画装置は東京理化器械製 EYELA FRACTION CORECTOR DC-1500 を使用した。

表 12 HBCDs 分析に用いた GPC 条件

カラム	昭和電工社製 Shodex CLNpak EV-2000
	(300×20 mm i.d.)
プレカラ	昭和電工社製 Shodex CLNpak EV-G
4	AC
移動相	アセトン/シクロヘキサン(3:7, v/v) 流速:
	5 mL/min

LC/MS/MS 装置

HBCDs 分析には LC/MS/MS (Waters 社製 2695 / Quatro Micro API) を下記の分析条件(表 13) で用いた。

表 13 LC/MS/MS の分析条件

カラム	GL Sciences 社製 Intertsil ODS-3(150×2.1 mm i.d., 5 μ m)
カラム温度	40℃
注入量	5 μL
移動相	10 mM 酢酸アンモニウム:メタノール:アセトニトリル=20:50:30
移動相流量	0.2 mL/min
測定モード	ESI negative MRM 測定
キャピラリー電圧	2.0 kV
イオン源温度	130 ℃
モニターイオン	Native-HBCDs;641>79 (定量)、639>79 (確認)
	¹³ C ₁₂ -HBCDs;653>79 (定量)、651>79 (確認)

3-4 分析操作

3-4-1 HBCD s の分析操作

試料約5gを秤取して精製水5mLを 加え、¹³C₁₂-HBCDs 1 ng を内標準(IS)と して添加した。これに抽出溶媒として メタノール 20 mL を加え 2 分間高速ホ モジナイザーにより攪拌抽出した。こ れをろ過し、ろ液は300 mL 容分液ロー トに移した。残渣は、2回目はメタノー ル20 mLと10%ジクロロロメタン/へキ サン混液(以下 10% DCM/Hex) 20 mL で、 3回目には10% DCM/Hex 20mL で再度ホ モジナイズ抽出を行った。また、洗液 は 10% DCM/Hex 20 mL を用いた。ろ液 及び洗液をすべて 300 mL 容分液ロート に合わせてジクロロメタンで洗浄した 5% NaC1 水溶液 120 mL を加え、5 分間振 とうした後、静置した。分離した有機 層は綿栓した三角ロート上の無水硫酸 ナトリウムを通過させ、ナス型フラス コに採った。その後、10% DCM/Hex 40 mL で2回同様の液-液抽出及び脱水を行 った。集めた有機層はエバポレータで 減圧濃縮し、アセトン/シクロヘキサン (3:7) に置換し10 mL に定容した。その 内 2.5 mL を GPC 装置に注入し、粗脂肪 溶出直後の12分~18分のHBCDs溶出画 分を集めて濃縮後、44%硫酸シリカゲル ミニカラムで精製し、窒素ガス気流下 で溶媒除去した。その後、少量のジク ロロメタンに溶解させインサートバイ アルに移し、窒素ガスで乾固後、メタ ノール 25 μL に溶解させて LC/MS/MS で測定した(図2)。

試料 5 g

ightharpoonup 内標準 $^{13}C_{12}$ -HBCDs 添加 メタノール、10%DCM/Hex によるホモジナイズ抽出



抽出液

↓ ← 5%NaCl 水溶液 (DCM 洗浄済み) 添加 10%DCM/Hex で再抽出



10%DCM/Hex 層の脱水後、減圧濃縮



アセトン/シクロヘキサン(3:7)への置換・定

容



GPC 分画 と HBCD s 画分の分取



44% 硫酸シリカゲルミニカラム精製



メタノール 25 μ L に溶解



LC/MS/MS 分析

図 2 HBCD s の分析フロー

3-4-2 TBBPA の分析操作

試料約5gを秤取し、¹³C₁₂-TBBPA 0.5 ng を添加した。これに抽出溶媒として メタノール 20 mL を加え、高速ホモジ ナイザーにより 2 分間攪拌抽出した。 3000 rpm で 2 分間遠心分離して上清を 100 mL 容の分液ロートに移し、再度メ タノール 20 mL を加え同様に操作した。 分液ロートにヘキサン 20 mL を加え振 とう、静置した。下層のメタノール層 を予め DCM 洗浄済み 5%NaCL 水溶液 120 mL を入れた 200 mL 容の分液ロートに移 し、ジクロロメタン 20 mL で 2 回、5 分間振とう抽出した。ジクロロメタン 抽出液は綿栓した三角ロート上の無水 硫酸ナトリウムを通過させて脱水した のち、エバポレータで減圧濃縮し、窒 素ガス気流下で乾燥させた。これに、 1M KOH/エタノール溶液 1 mL、ジエチル 硫酸を 0.2 mL 加えて十分に混和したの ち、35℃で30分間静置しエチル化した。 その後 1M KOH/エタノール溶液 4 mL を 加え、70℃で1時間還流し粗脂肪をア ルカリ分解した。次に精製水3mL加え、 100 mL 容分液ロートに移し、ヘキサン 5 mLで2回抽出した。ヘキサン抽出液 は無水硫酸ナトリウムで脱水し、1 mL まで減圧濃縮した。これを、フロリジ ル 0.5 g を充填したミニカラムに通過 させ、ジエチルエーテル/ヘキサン(2: 98) 8 mL で溶出させた。溶出液にクリ セン-d₁₂ 5 ng 加えて濃縮後、バイアル にジクロロメタンで移した後、ノナン 25 μL に置換して GC/MS で分析した (図3)。

