

## 7.5 ジアンジアミド(Dd)

### 7.5.a 高速液体クロマトグラフ法

#### (1) 概要

この試験法(記号: 7.5.a-2017、Dd.a-1)はジアンジアミド(Dd)を含む肥料に適用する。

分析試料に水を加えて少時放置した後、メタノールを加えてジアンジアミドを抽出し、シリカゲルカートリッジカラムで妨害物質を除去した後、高速液体クロマトグラフ(HPLC)に導入し、アミノプロピルシリカゲルカラムで分離し、波長 215 nm で測定し、分析試料中のジアンジアミド(Dd)を求める。なお、この試験法の性能は**備考 5**に示す。

#### (2) 試薬等 試薬及び水は、次による。

- a) **水**: JIS K 0557 に規定する A3 の水。
- b) **メタノール**: JIS K 8891 に規定する特級又は同等の品質の試薬。
- c) **メタノール**: HPLC の溶離液に使用するメタノールは HPLC 用又は同等の品質の試薬。
- d) **アセトニトリル**: HPLC 用又は同等の品質の試薬。
- e) **ジアンジアミド標準液(1 mg/mL)<sup>(1)</sup>**: ジアンジアミド[C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>N<sub>4</sub>]<sup>(2)</sup> 0.1 g をひょう量皿にとり、その質量を 0.1 mg の桁まで測定する。少量のメタノールを加えて溶かし、全量フラスコ 100 mL に移し入れ、標線まで同溶媒を加える。冷蔵庫で保存し、調製後 6 ヶ月間以上経過したものは使用しない。
- f) **ジアンジアミド標準液(0.1 mg/mL)**: 使用時にジアンジアミド標準液(1 mg/mL) 10 mL を全量フラスコ 100 mL にとり、標線までメタノールを加える。
- g) **検量線用ジアンジアミド標準液(10 µg/mL～50 µg/mL)**: 使用時にジアンジアミド標準液(0.1 mg/mL) の 5 mL～25 mL を全量フラスコ 50 mL に段階的にとり、標線までメタノールを加える。
- h) **検量線用ジアンジアミド標準液(1 µg/mL～10 µg/mL)**: 使用時に検量線用ジアンジアミド標準液(20 µg/mL) の 2.5 mL～25 mL を全量フラスコ 50 mL に段階的にとり、標線までメタノールを加える。
- i) **硫酸ナトリウム**: JIS K 8987 に規定する特級又は同等の品質の試薬。

**注(1)** 調製例であり、必要に応じた量を調製する。

**(2)** ジアンジアミドとして 98 %以上の純度の試薬が市販されている。

**備考 1.** ジアンジアミドは和光純薬工業及び関東化学よりジシアノジアミドとして市販されている。

#### (3) 装置 装置は、次のとおりとする。

- a) **高速液体クロマトグラフ(HPLC)**: JIS K 0124 に規定する HPLC で次の要件を満たすもの。
  - 1) **カラム**: 内径 4 mm～6 mm、長さ 150 mm～250 mm のステンレス鋼のカラム管にアミノ基又はアミノプロピル基を化学結合したシリカゲルを充てんしたもの。
  - 2) **カラム槽**: カラム槽温度を 30 °C～40 °C で調節できるもの。
  - 3) **検出部**: 吸光光度検出器で波長 215 nm 付近で測定できるもの。
- b) **振とう機**
- c) **遠心分離機**: 1700×g で遠心分離可能なもの。
- d) **高速遠心分離機**: 8000×g～10000×g で遠心分離可能なもの。
- e) **シリカゲルカートリッジカラム**: シリカゲル 500 mg～1 g を充てんしたもの<sup>(3)</sup>に注射筒 10 mL を連結し、メタ

ノール 3 mL を入れ、流下させる。

**注(3)** 容量 3 mL～6 mL のカラムにシリカゲル 500 mg～1 g を充てんしたカートリッジを用いてもよい。

**備考 2.** カラムは Hibar LiChrosorb NH<sub>2</sub>、Inertsil NH<sub>2</sub>、Unison UK-Amino、Mightysil NH<sub>2</sub>、Shim-pack CLC-NH<sub>2</sub>、Shodex NH-5A、Unisil Q NH<sub>2</sub> 等の名称で市販されている。

**備考 3.** シリカゲルカートリッジカラムは Sep-Pak Plus Silica、InertSep Si 等の名称で市販されている。

#### (4) 試験操作

##### (4.1) 抽出 抽出は、次のとおり行う。

- a) 分析試料 1.00 g をはかりとり、共栓三角フラスコ 200 mL に入れる。
- b) 水 1 mL を加え<sup>(4)</sup>、約 5 分間放置する。
- c) メタノール 100 mL を加え、振とう機で約 10 分間振り混ぜる。
- d) 硫酸ナトリウム適量<sup>(5)</sup>を加える。
- e) 静置後、上澄み液を共栓遠心沈殿管 50 mL にとる。
- f) 遠心力約 1700×g で約 5 分間遠心分離し<sup>(6)</sup>、上澄み液を抽出液<sup>(7)</sup>とする。

**注(4)** 試料がすべて水と触れるようによく混ぜる。

(5) 5 g～10 g 程度。

(6) 回転半径 16.5 cm 及び回転数 3000 rpm で遠心力 1700×g 程度となる。

(7) 試料溶液中のジシアンジアミド濃度が検量線の上限を超えるおそれのある場合は、抽出液の一定量をメタノールで希釈する。

##### (4.2) クリーンアップ クリーンアップは、次のとおり行う。

- a) 抽出液をシリカゲルカートリッジカラムに入れる。
- b) 初めの流出液 3 mL を捨て、その後の流出液約 2 mL を試験管にとる。
- c) 流出液を共栓遠心沈殿管<sup>(8)</sup>1.5 mL にとる。
- d) 遠心力 8000×g～10000×g で約 5 分間遠心分離し<sup>(9)</sup>、上澄み液を試料溶液とする。

**注(8)** ポリプロピレン製等の共栓遠心沈殿管で測定に影響しないもの。

(9) 回転半径 7.2 cm～8.9 cm 及び回転数 10000 rpm で遠心力 8100×g～10000×g 程度となる。

**備考 4.** (4.2)c)～d)の操作に代えて、PTFE 製のメンブレンフィルター(孔径 0.5 μm 以下)でろ過し、ろ液を試料溶液としてもよい。

##### (4.3) 測定 測定は、JIS K 0124 及び次のとおり行う。具体的な測定操作は、測定に使用する高速液体クロマトグラフ(HPLC)の操作方法による。

- a) **高速液体クロマトグラフ(HPLC)の測定条件:** 高速液体クロマトグラフ(HPLC)の測定条件の一例を以下に示す。これを参考にして設定する。

1) **カラム:** アミノ基又はアミノプロピル基を化学結合したシリカゲルカラム(内径 4 mm～6 mm、長さ 150 mm

～250 mm、粒径 5 μm)

- 2) カラム槽温度: 30 °C～40 °C
- 3) 溶離液: アセトニトリル－メタノール(6+1)
- 4) 流量: 0.5 mL/min～1 mL/min
- 5) 検出器: 吸光光度検出器、測定波長 215 nm

b) 検量線の作成

- 1) 各検量線用ジアンジアミド標準液 10 μL を HPLC に注入し、波長 215 nm のクロマトグラムを記録し、ピーク面積又は高さを求める。
- 2) 各検量線用ジアンジアミド標準液の濃度と波長 215 nm のピーク面積又は高さとの検量線を作成する。

c) 試料の測定

- 1) 試料溶液 10 μL を b) 1) と同様に操作する。
- 2) 検量線からジアンジアミド量を求め、分析試料中のジアンジアミド(Dd)を算出する。

**備考 5.** 無機化成肥料(2 点)及び有機入り化成肥料(3 点)を用いて回収試験を実施した結果、2 % (質量分率)及び 0.2 % (質量分率)の濃度レベルでの回収率は 101.2 %～102.6 % 及び 98.4 %～100.6 % であった。

また、試験法の妥当性確認のための共同試験の成績及び解析結果を表 1 に示す。

なお、この試験法の定量下限は 0.01 % (質量分率)程度である。

表1 ジアンジアミド試験法の妥当性確認のための共同試験成績の解析結果

試料名	試験室数 <sup>1)</sup>	平均値 <sup>2)</sup> (%) <sup>3)</sup>	$s_r$ <sup>4)</sup> (%) <sup>3)</sup>	$RSD_r$ <sup>5)</sup> (%)	$s_R$ <sup>6)</sup> (%) <sup>3)</sup>	$RSD_R$ <sup>7)</sup> (%)
化成肥料1	11	0.263	0.009	3.2	0.019	7.4
化成肥料2	11	2.04	0.04	1.7	0.07	3.2
化成肥料3	13	0.548	0.011	2.0	0.033	6.0
化成肥料4	12	0.423	0.013	3.2	0.022	5.2
化成肥料5	12	1.02	0.01	1.4	0.04	4.3

1) 解析に用いた試験室数 5) 併行相対標準偏差

2) 平均値( $n$ =試験室数×試料数(2)) 6) 室間再現標準偏差

3) 質量分率 7) 室間再現相対標準偏差

4) 併行標準偏差

**参考文献**

- 1) 齋木雅一: 肥料中の硝酸化成抑制材ジアンジアミド測定－高速液体クロマトグラフ法の改良－, 肥料研究報告, 3, 43～50 (2010)
- 2) 齋木雅一: 高速液体クロマトグラフィーによる肥料中の硝酸化成抑制材ジアンジアミド測定－共同試験－, 肥料研究報告, 4, 16～22 (2011)

## (5) ジシアンジアミド試験法フローシート 肥料中のジシアンジアミド試験法のフローシートを次に示す。

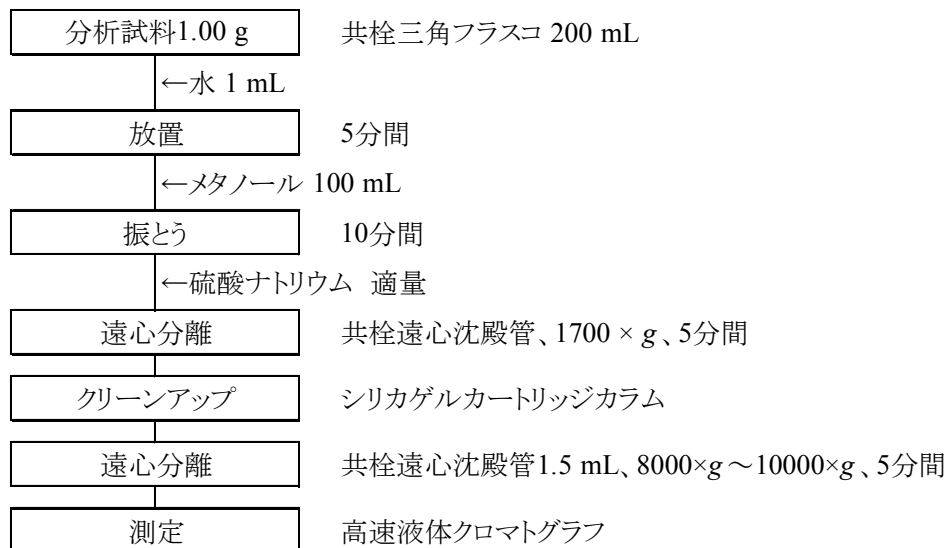
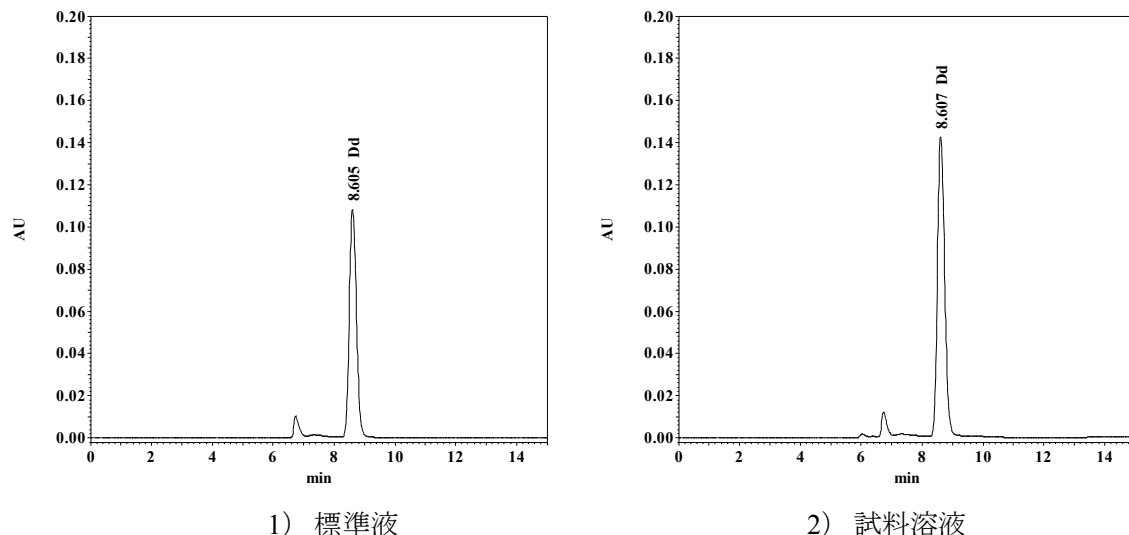


図 肥料中のジシアンジアミド(Dd)試験法のフローシート

**参考** 検量線用ジアンジアミド(Dd)標準液及び試料溶液(化成肥料)のHPLCクロマトグラムを次に示す。



参考図 ジアンジアミド(Dd)のHPLCクロマトグラム

- 1) ジアンジアミド標準液(ジアンジアミド 100 ng相当量(10 µg/mL, 10 µL))
- 2) 試料溶液(化成肥料)

#### HPLC の測定条件

カラム: Inertsil NH<sub>2</sub>(内径 4.6 mm、長さ 250 mm、粒径 5 µm)

カラム槽温度: 30 °C

流量: 0.5 mL/min

その他の条件は(4.3 a) HPLC の測定条件の例示のとおり

## 7.6 2-スルファニルアミドチアゾール(ST)

### 7.6.a 高速液体クロマトグラ法

#### (1) 概要

この試験法(記号: 7.6.a-2017、ST.a-1)は 2-スルファニルアミドチアゾール(ST)を含む肥料に適用する。

メタノールー水 (1+1)を分析試料に加えて 2-スルファニルアミドチアゾールを抽出し、高速液体クロマトグラフ(HPLC)に導入し、オクタデシルシリル化シリカゲルカラムで分離し、波長 285 nm で測定し、分析試料中の 2-スルファニルアミドチアゾール(ST)を求める。なお、この試験法の性能は**備考 6** に示す。

#### (2) 試薬等 試薬及び水は、次による。

- a) **水:** JIS K 0557 に規定する A3 の水。
- b) **メタノール:** JIS K 8891 に規定する特級又は同等の品質の試薬。
- c) **メタノール:** HPLC の溶離液に使用するメタノールは HPLC 用又は同等の品質の試薬。
- d) **2-スルファニルアミドチアゾール標準液(1 mg/mL)<sup>(1)</sup>:** 2-スルファニルアミドチアゾール [C<sub>9</sub>H<sub>9</sub>N<sub>3</sub>O<sub>2</sub>S<sub>2</sub>]<sup>(2)</sup> 0.1 g をひょう量皿にとり、その質量を 0.1 mg の桁まで測定する。水を加えて溶かし、全量フラスコ 1000 mL に移し入れ、標線までメタノールー水(1+1)を加える。冷蔵庫で保存し、調製後 6ヶ月間以上経過したものは使用しない。
- e) **2-スルファニルアミドチアゾール標準液(0.1 mg/mL):** 使用時に 2-スルファニルアミドチアゾール標準液 (100 µg /mL) 10 mL を全量フラスコ 100 mL にとり、標線までメタノールー水(1+1)を加える。
- f) **検量線用 2-スルファニルアミドチアゾール標準液(10 µg/mL～50 µg/mL):** 使用時に 2-スルファニルアミドチアゾール標準液 (0.1 mg/mL) の 5 mL～25 mL を全量フラスコ 50 mL に段階的にとり、標線までメタノールー水(1+1)を加える。
- g) **検量線用 2-スルファニルアミドチアゾール標準液(1µg/mL～10 µg/mL):** 使用時に検量線用 2-スルファニルアミドチアゾール標準液 (20 µg/mL) の 2.5 mL～25 mL を全量フラスコ 50 mL に段階的にとり、標線までメタノールー水(1+1)を加える。

**注(1)** 調製例であり、必要に応じた量を調製する。

(2) 2-スルファニルアミドチアゾールとして 98 % (質量分率) 以上の純度の試薬が市販されている。

**備考 1.** 2-スルファニルアミドチアゾールは東京化成工業、和光純薬工業及び関東化学よりスルファチアゾールとして市販されている。

#### (3) 装置 装置は、次のとおりとする。

- a) **高速液体クロマトグラフ(HPLC):** JIS K 0124 に規定する HPLC で次の要件を満たすもの。
  - 1) **カラム:** 内径 4 mm～6 mm、長さ 150 mm～250 mm のステンレス鋼のカラム管にオクタデシル基を化学結合したシリカゲルを充てんしたもの。
  - 2) **カラム槽:** カラム槽温度を 30 °C～45 °C で調節できるもの。
  - 3) **検出部:** 吸光光度検出器で波長 285 nm 付近で測定できるもの。
- b) **マグネットックスター**
- c) **遠心分離機:** 1700 × g で遠心分離可能なもの。
- d) **高速遠心分離機:** 8000 × g～10000 × g で遠心分離可能なもの。

- e) **酸性アルミナカートリッジカラム:** 酸性アルミナ 500 mg～1 g を充てんしたもの<sup>(3)</sup>に注射筒 10 mL を連結し、メタノール 3 mL を入れ、流下させる。

**注(3)** 容量 3 mL～6 mL のカラムにシリカゲル 500 mg～1 g を充てんしたカートリッジを用いてもよい。

**備考 2.** カラムは Inertsil ODS、Mightysil RP-18、L-column ODS、Shim-pack VP-ODS、シリカ C18M 4D、Puresil C<sub>18</sub>、COSMOSIL 5C18-MS-II 等の名称で市販されている。

**備考 3.** 酸性アルミナカートリッジは Bond Elut AL-A、Sep-Pak Alumina-A、Supelclean LC-Alumina-A 等の名称で市販されている。

#### (4) 試験操作

##### (4.1) 抽出 抽出は、次のとおり行う。

- a) 分析試料 1.00 g をはかりとり、共栓三角フラスコ 200 mL に入れる。
- b) メタノール水(1+1) 100 mL を加え、マグネットスターラーを用いて約 15 分間かき混ぜる。
- c) 静置後、上澄み液を共栓遠心沈殿管 50 mL にとる。
- d) 遠心力 1700×g で約 5 分間遠心分離し<sup>(4)</sup>、上澄み液を抽出液<sup>(5)</sup>とする。

**注(4)** 回転半径 16.5 cm 及び回転数 3000 rpm で遠心力 1700×g 程度となる。

(5) 試料溶液中の 2-スルファニルアミドチアゾール濃度が検量線の上限を超えるおそれのある場合は、抽出液の一定量をメタノールで希釈する。

##### (4.2) クリーンアップ クリーンアップは、次のとおり行う。

- a) 抽出液を酸性アルミナカートリッジカラムに入れる。
- b) 初めの流出液約 3 mL を捨て、その後の流出液約 2 mL を試験管にとる。
- c) 流出液を共栓遠心沈殿管<sup>(6)</sup> 1.5 mL にとる。
- d) 遠心力 8000×g～10000×g で約 5 分間遠心分離し<sup>(7)</sup>、上澄み液を試料溶液とする。

**注(6)** ポリプロピレン製等の共栓遠心沈殿管で測定に影響しないもの。

(7) 回転半径 7.2 cm～8.9 cm 及び回転数 10000 rpm で遠心力 8100×g～10000×g 程度となる。

**備考 4.** (4.2)c)～d)の操作に代えて、PTFE 製のメンブレンフィルター(孔径 0.5 μm 以下)でろ過し、ろ液を試料溶液としてもよい。

**備考 5.** 有機物を含有しない肥料の場合には、次の方法で試験することができる。

(4.1)c)～d)及び(4.2)a)～b)の操作を省略し、(4.2)c)の「流出液」を「静置後、上澄み液」に変えて操作する。

#### (4.3) 測定 測定は、JIS K 0124 及び次のとおり行う。具体的な測定操作は、測定に使用する高速液体クロマトグラフ(HPLC)の操作方法による。

- a) **高速液体クロマトグラフ(HPLC)の測定条件:** 高速液体クロマトグラフ(HPLC)の測定条件の一例を以下に示す。これを参考にして設定する。

- 1) **カラム**: オクタデシル基を化学結合したシリカゲルカラム(内径 4 mm~6 mm、長さ 150 mm~250 mm、粒径 5  $\mu\text{m}$ )
- 2) **カラム槽温度**: 30 °C~40 °C
- 3) **溶離液**: メタノールー水(2+8)
- 4) **流量**: 1 mL/min
- 5) **検出器**: 吸光光度検出器、測定波長 285 nm

**b) 検量線の作成**

- 1) 各検量線用 2-スルファニルアミドチアゾール標準液 10  $\mu\text{L}$  を HPLC に注入し、波長 285 nm のクロマトグラムを記録し、ピーク面積又は高さを求める。
- 2) 各検量線用 2-スルファニルアミドチアゾール標準液の濃度と波長 285 nm のピーク面積又は高さとの検量線を作成する。

**c) 試料の測定**

- 1) 試料溶液 10  $\mu\text{L}$  を b) 1) と同様に操作する。
- 2) 検量線から 2-スルファニルアミドチアゾール量を求め、分析試料中の 2-スルファニルアミドチアゾール(ST)を算出する。

**備考 6.** 化成肥料(1 点)及び配合肥料(2 点)を用いて回収試験を実施した結果、2-スルファニルアミドチアゾールとして 1.0 % (質量分率)、0.4 % (質量分率) 及び 0.1 % (質量分率) の濃度レベルでの平均回収率は 101.2 %~102.1 %、99.6 %~101.7 % 及び 99.4 %~101.0 % であった。

なお、この試験法の定量下限は 0.005 % (質量分率) 程度である。

**参考文献**

- 1) 白井裕治: 高速液体クロマトグラフィーによる肥料中の 2-スルファニルアミドチアゾールの定量法について、肥検回報, 44 (1), 10~20 (1991)
- (5) **2-スルファニルアミドチアゾール(ST)試験法フローシート** 肥料中の 2-スルファニルアミドチアゾール(ST)試験法のフローシートを次に示す。

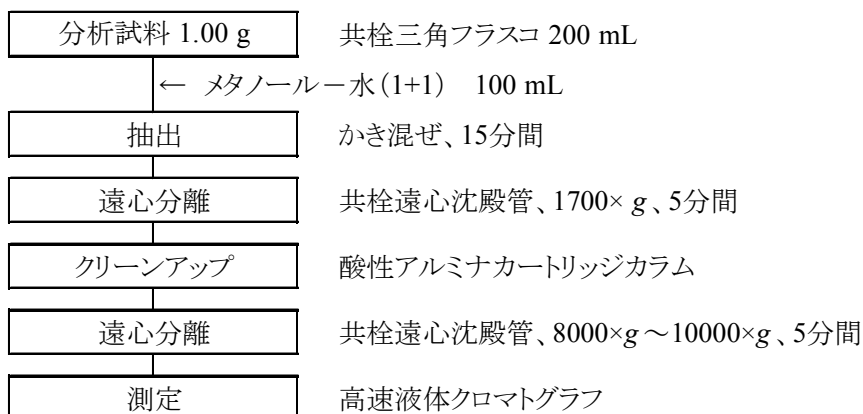
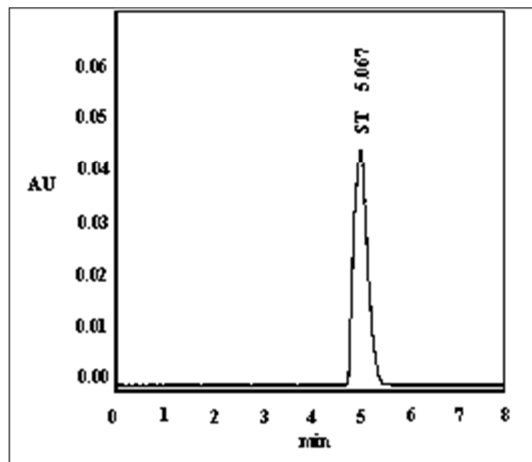


図 肥料中の2-スルファニルアミドチアゾール(ST)試験法フローシート

**参考** 検量線用 2-スルファニルアミドチアゾール(ST)標準液のHPLCクロマトグラムを次に示す。



参考図 2-スルファニルアミドチアゾール(ST)のHPLCクロマトグラム

#### HPLC の測定条件

カラム: Mightysil RP-18 GP(内径 4.6 mm、長さ 150 mm、粒径 5  $\mu\text{m}$ )

2-スルファニルアミドチアゾール標準液(200 ng 相当量)

その他の条件は(4.3) a) HPLC の測定条件の例示のとおり

## 8. その他

### 8.1 メラミン及びその関連物質

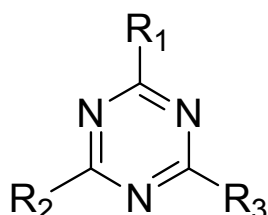
#### 8.1.a ガスクロマトグラフ質量分析法

##### (1) 概要

この試験法(記号: 8.1.a-2017、Mel.a-1)は肥料に適用する。

有機物及び有機物を含む肥料中のメラミン及びその関連物質(以下、「メラミン等」という。)をジエチルアミン一水ーアセトニトリル(1+4+5)で抽出し、BSTFA-TMCS(99+1)で誘導体化した後ガスクロマトグラフ質量分析計を用いて測定し、分析試料中のメラミン等を求める。なお、この試験法の性能は**備考 8**に示す。

**備考 1.** メラミン及びその関連物質の構造式は図 1 のとおりである。メラミンの製造過程において R<sub>1</sub>～R<sub>3</sub> の -NH<sub>2</sub> が-OH に置き換わった副産物が生ずることがある。



	R <sub>1</sub>	R <sub>2</sub>	R <sub>3</sub>	MW
メラミン	NH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	126.12
アンメリン	OH	NH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	127.10
アンメリド	OH	OH	NH <sub>2</sub>	128.09
シアヌル酸	OH	OH	OH	129.07

図1 メラミン及びその関連物質の構造式

##### (2) 試薬等 試薬及び水は、次による。

- a) **水:** JIS K 0557 に規定する A3 の水。
- b) **アセトニトリル:** JIS K 8039 に規定する残留農薬・PCB 試験用(濃縮 300 以上)又は同等の品質の試薬。
- c) **ジエチルアミン:** 特級又は同等の品質の試薬。
- d) **ピリジン(脱水)<sup>(1)</sup>:** 純度 99.5 % (質量分率) 以上及び水分 0.05 mg/mL 以下の有機合成用又は同等の品質の試薬。
- e) **誘導体化試薬<sup>(2)</sup>:** ビス(トリメチルシリル)トリフルオロアセトアミドートリメチルクロロシラン(99+1)。
- f) **メラミン等標準液(0.5 mg/mL):** メラミン[C<sub>3</sub>H<sub>6</sub>N<sub>6</sub>]<sup>(3)</sup>、アンメリン[C<sub>3</sub>H<sub>5</sub>N<sub>5</sub>O]<sup>(3)</sup>、アンメリド[C<sub>3</sub>H<sub>4</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub>]<sup>(3)</sup> 及びシアヌル酸[C<sub>3</sub>H<sub>3</sub>N<sub>3</sub>O<sub>3</sub>]<sup>(3)</sup>]約 0.05 g をひょう量皿にとり、その質量を 0.1 mg の桁まで測定する。少量のジエチルアミン一水(1+4)で溶かし、それぞれ全量フラスコ 100 mL に移し入れ、標線まで同溶媒を加える。
- g) **混合標準液(50 μg/mL)<sup>(3)</sup>:** 各メラミン等標準液(0.5 mg/mL) 5 mL を全量フラスコに 50 mL とり、標線までジエチルアミン一水ーアセトニトリル(1+4+5)を加える。

**注(1)** 開封後は、硫酸ナトリウム(無水)適量を加えて密栓して保管する。

(2) 混合された誘導体化試薬は BSTFA-TMCS(99+1)の名称で市販されている。

(3) メラミン、アンメリン、アンメリド及びシアヌル酸としてそれぞれ標準試薬が市販されている。

**備考 2.** BSTFA-TMCS(99+1)は SUPELCO から 1 mL のアンプルで販売されている。開封後は、その日のうちに使用する。

**備考 3.** メラミン、アンメリン、アンメリド及びシアヌル酸の標準試薬は和光純薬工業、関東化学及び林純薬

工業より販売されている。

**(3) 装置** 装置は、次のとおりとする。

a) **ガスクロマトグラフ質量分析計(GC/MS)**: JIS K 0123 に規定する GC/MS で次の要件を満たすもの。

1) **ガスクロマトグラフ**:

- ① 試料導入部: スプリットレス方式が可能なものの。
- ② キャピラリーカラム: 内径 0.25 mm～0.32 mm、長さ 30 m の溶融シリカ製のキャピラリーカラム。5 %フェニル 95 %メチルポリシロキサンを 0.25 μm 厚さでキャピラリーカラム内表面へ化学結合し、質量分析計仕様のもの。
- ③ キャリヤーガス: 純度 99.999 % (体積分率) 以上の高純度ヘリウム

2) **質量分析計**:

- ① イオン化法: 電子衝撃イオン化(EI)法
- ② イオン検出方式: 選択イオン検出(SIM)法

b) **超音波発生器**: 超音波洗浄器を用いることができる。

c) **高速遠心分離機**:  $8000 \times g \sim 10000 \times g$  で遠心分離可能なもの。

d) **濃縮器**:  $70^{\circ}\text{C} \pm 2^{\circ}\text{C}$  に調節できる遠心エバボレーター

e) **水浴**:  $70^{\circ}\text{C} \pm 2^{\circ}\text{C}$  に調節できるもの。

**備考 4.** キャピラリーカラムは DB-5ms、Rtx-5ms、HP-5ms、SLB-5ms、BPX-5、CP-Sil 8CB low Bleed/MS、TC-5HT for GC/MS 等の名称で市販されている。

**(4) 試験操作**

**(4.1) 抽出** 抽出は、次のとおり行う。

- a) 分析試料 0.50 g をはかりとり、共栓三角フラスコ 200 mL～300 mL に入れる。
- b) ジエチルアミン一水ーアセトニトリル(1+4+5) 160 mL～200 mL を加え、超音波発生器を用いて約 30 分間超音波処理する。
- c) 約 1.5 mL を共栓遠心沈殿管<sup>(4)</sup> 1.5 mL にとり、遠心力  $8000 \times g \sim 10000 \times g$  で約 5 分間遠心分離する<sup>(5)</sup>。
- d) 上澄み液 1 mL を全量フラスコ 5 mL～50 mL にとり、標線までジエチルアミン一水ーアセトニトリル(1+4+5)を加え、抽出液とする。

**注(4)** ポリプロピレン製等で試験に影響しないことを確認する。

(5) 回転半径 7.2 cm～8.9 cm 及び回転数 10000 rpm で遠心力  $8100 \times g \sim 10000 \times g$  程度となる。

**備考 5.** 500 μm のふるいを通過するまで粉碎して分析用試料を調製する。

**備考 6.** 分析試料 0.5 g をはかりとり、ジエチルアミン一水ーアセトニトリル(1+4+5) 200 mL で抽出し、d)の操作で 50 倍に希釈した場合は、分析試料中のメラミン等の定量範囲は 0.2 % (質量分率)～10 % (質量分率)となる。その定量範囲未満のメラミン等を測定する場合は d) の操作の希釈倍率を下げる。また、メラミン等の含有量がそれぞれ 10 % (質量分率) を超える場合は分析試料の採取量を減らす必要がある。

**(4.2) 誘導体化** 誘導体化は、次のとおり行う。

- a) 抽出液 0.2 mL をスクリュー栓付き試験管 5 mL～10 mL にとる。
- b) 試験管を濃縮器にいれ、70 °C±2 °C で減圧濃縮し、完全に溶媒を揮散させる<sup>(6)</sup>。
- c) ピリジン(脱水)<sup>(1)</sup>0.3 mL 及び誘導体化試薬<sup>(2)</sup>0.2 mL を残留物に加えて混合し、栓をして密封する。
- d) 70 °C±2 °C の水浴中で約 45 分間加熱した<sup>(7)</sup>後、放冷し、試料溶液とする<sup>(8)</sup>。

**注(6)** 吹きつけ型濃縮機等を用いることができる。

- (7) b)の操作で水分が残留した場合又は c)の操作で使用する試薬に水分が含まれていた場合は、d)における誘導体化の反応が十分に進まないことがある。
- (8) 必要に応じて、試料溶液を共栓遠心沈殿管<sup>(4)</sup>1.5 mL にとり、8000×g～10000×g で約 5 分間遠心分離する<sup>(5)</sup>。

**(4.3) 測定** 測定は、JIS K 0123 及び次のとおり行う。具体的な測定操作は、測定に使用するガスクロマトグラフ質量分析計の操作方法による。

- a) **ガスクロマトグラフ質量分析計の測定条件** ガスクロマトグラフ質量分析計の測定条件の一例を以下に示す。これを参考にして設定する。

1) **ガスクロマトグラフ:**

- ① 試料導入方法: スプリットレス注入法(1 min)
- ② 試料導入部温度: 280 °C
- ③ キャピラリーカラム: 5 %フェニル 95 %メチルポリシロキサンをキャピラリーカラム内表面へ化学結合した溶融シリカ製のキャピラリーカラム(内径 0.25 mm～0.32 mm、長さ 30 m、膜厚 0.25 μm)
- ④ カラム槽温度: 100 °C(1 min)→(15 °C /min)→320 °C(3 min)
- ⑤ GC/MS 接続部温度: 250 °C
- ⑥ キャリヤーガス: ヘリウム、流量: 1.5 mL/min

2) **質量分析計:**

- ① イオン化法: 電子衝撃イオン化(EI)法
- ② イオン化電圧: 70 V
- ③ イオン源温度: 230 °C
- ④ イオン検出方式: 選択イオン検出(SIM)法
- ⑤ 測定イオン: 表 1 のとおり

表1 測定対象物質のフラグメントイオン

測定対象物質	測定フラグメントイオン( <i>m/z</i> )				
	定量用	確認用	確認用	確認用	確認用
メラミン	342	344	327	285	213
アンメリン	328	345	343	285	214
アンメリド	344	346	329	214	198
シアヌル酸	345	347	330	215	188
DACP (I.S.)	288	289	290	273	275

b) **検量線の作成**

- 1) 混合標準液(50 µg/mL)5 mLを全量フラスコ50 mLにとり、標線までジエチルアミンーウーアセトニトリル(1+4+5)を加え、混合標準液(5 µg/mL)とする。
- 2) 混合標準液(5 µg/mL)1 mL～20 mLを全量フラスコ50 mLに段階的にとり、標線までジエチルアミンーウーアセトニトリル(1+4+5)を加え、混合標準液(0.1 µg/mL～2 µg/mL)とする。
- 3) 混合標準液(0.1 µg/mL～2 µg/mL)を(4.2)b)～d)の操作を行って0.04 µg/mL～0.8 µg/mL相当量の検量線用混合標準液とする。
- 4) 各検量線用混合標準液1 µLをGC/MSに注入し、測定対象物質の定量用イオン( $m/z$ )及び確認用イオン( $m/z$ )のクロマトグラムを記録し、それぞれのピーク面積又は高さを求める。
- 5) 各測定対象物質の定量用イオン( $m/z$ )と確認用イオン( $m/z$ )のピーク面積比又は高さ比を算出する。
- 6) 各検量線用混合標準液の測定対象物質濃度と定量用イオン( $m/z$ )のピーク面積又は高さとの検量線を作成する。

### c) 試料の測定

- 1) 試料溶液を1 µLをb)4)～5)と同様に操作する<sup>(9)</sup>。
- 2) 検量線から各測定対象物質量を求め、分析試料中の各測定対象物質を算出する。

**注(9)** 標準液のピーク面積比又は高さ比に対して±30 %程度の範囲内であることを確認する。なお、ピーク面積比又は高さ比は濃度によって異なることがある。

**備考7.** メラミン等の感度の変動が確認された場合は、次のa)又はb)の方法により測定を行う。

- a) (4.3)c)1)の操作で試料溶液をGC/MSに一定回数注入した後、(4.3)b)4)～6)に従って操作し検量線を修正する。
- b) 内標準物質として2,6-ジアミノ-4-クロロピリミジン(0.5 µg相当量)を標準液及び試料溶液に加え、(4.2)c)～d)、(4.3)b)4)～6)及びc)1)と同様の操作をする。ただし、各測定対象物質と内標準物質の定量用イオン( $m/z$ )のピーク面積比又は高さ比から検量線の作成及び分析試料中の各測定対象物質濃度を算出する。

**備考8.** 大豆油かす、魚粉、魚廃物加工肥料、混合有機質肥料、配合肥料及び化成肥料におけるメラミン等の回収試験の結果は、10 %(質量分率)及び0.2 %(質量分率)の添加レベルで平均回収率が92.1 %～102.9 %及び90.3 %～102.2 %であった。

なお、この試験法のメラミン等の定量下限はそれぞれ0.01 %(質量分率)程度である。

### 参考文献

- 1) 白井裕治、大木 純：ガスクロマトグラフ質量分析計(GC/MS)法による肥料中のメラミン及びその関連物質の同時測定、肥料研究報告、1, 114～121(2008)

## (5) メラミン等の試験法フローシート 肥料中のメラミン等の試験法のフローシートを次に示す。

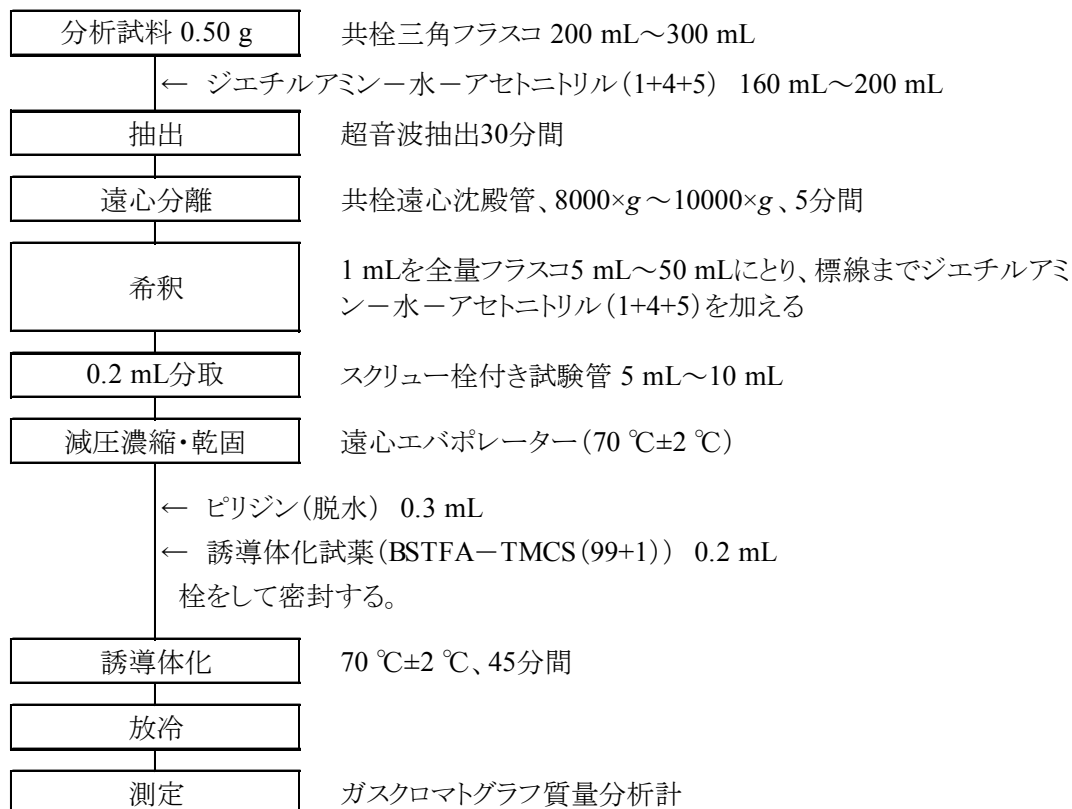


図2 肥料中のメラミン及びその関連物質の試験法フローシート

**参考** メラミン等の検量線用混合標準液の GC/MS の全イオンのクロマトグラム(TIC)を次に示す。

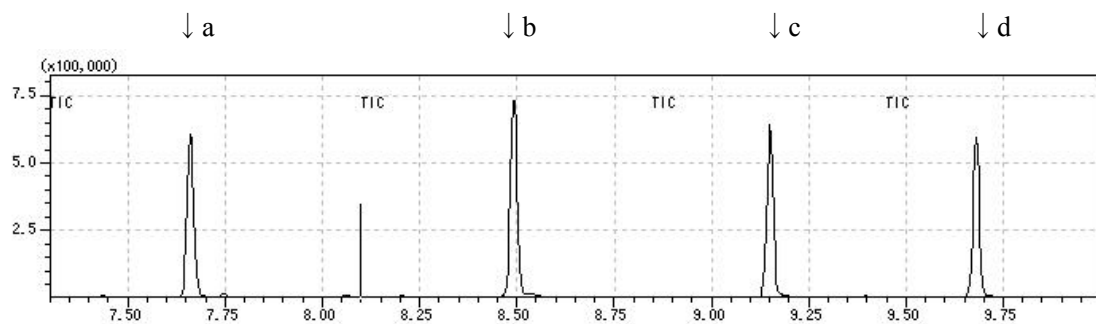


図 3 メラミン及びその関連物質の GC/MS の全イオンのクロマトグラム(TIC)

GC/MS の測定条件

キャピラリーカラム: Rtx-5ms(内径 0.25 mm、長さ 30 m、膜厚 0.25 μm)

その他の条件は(4.3) a) ガスクロマトグラフ質量分析計の測定条件の例示のとおり

各全イオンクロマトグラムのピーク名

- |          |          |
|----------|----------|
| a) シアヌル酸 | b) アンメリド |
| c) アンメリン | d) メラミン  |

GC/MS に導入した試料及び導入量

導入した試料: メラミン及びその関連物質の検量線用混合標準液(各 2 μg/mL 相当量)

導入量: 1 μL(メラミン及びその関連物質各 2 ng 相当量)

**8.1.b** (欠番)

### 8.1.c 高速液体クロマトグラフ法(有機物を含まない肥料)

#### (1) 概要

この試験法(記号: 8.1.c-2017、MeL.c-1)は有機物を含まない肥料に適用する。

塩酸(1+15)を分析試料に加えてメラミン及びその関連物質(以下、「メラミン等」という。)を抽出し、高速液体クロマトグラフ(HPLC)に導入し、カルバモイル基を化学結合したシリカゲルカラムで分離し、波長 214 nm で測定し、分析試料中のメラミン等を求める。なお、この試験法の性能は**備考 4**に示す。

#### (2) 試薬 試薬及び水は、次による。

- a) **水**: JIS K 0557 に規定する A3 の水。
- b) **アセトニトリル**: JIS K 8032 に規定する特級又は同等の品質の試薬。なお、HPLC の溶離液には HPLC 用試薬を使用。
- c) **塩酸**: 特級又は同等の品質の試薬。
- d) **りん酸塩緩衝液<sup>(1)</sup>**: JIS K 9020 に規定するりん酸水素二ナトリウム 0.237 g 及び JIS K 9009 に規定するりん酸二水素ナトリウム二水和物 0.520 g を水に溶かして 1000 mL とする<sup>(2)</sup>。HPLC の溶離液に使用する場合は、親水性 PTFE 製のメンブレンフィルター(孔径 0.5 μm 以下)でろ過する。
- e) **メラミン等標準液(0.5 mg/mL)**: メラミン[C<sub>3</sub>H<sub>6</sub>N<sub>6</sub>]<sup>(3)</sup>、アンメリン[C<sub>3</sub>H<sub>5</sub>N<sub>5</sub>O]<sup>(3)</sup>、アンメリド[C<sub>3</sub>H<sub>4</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub>]<sup>(3)</sup> 及びシアヌル酸[C<sub>3</sub>H<sub>3</sub>N<sub>3</sub>O<sub>3</sub>]<sup>(3)</sup> 約 0.05 g をそれぞれひょう量皿にとり、その質量を 0.1 mg の桁まで測定する。少量の塩酸(1+15)で溶かし、それぞれ全量プラスコ 100 mL に移し入れ、標線まで同溶液を加える。
- f) **混合標準液(50 μg/mL)<sup>(1)</sup>**: 各メラミン等標準液(0.5 mg/mL) 5 mL を全量プラスコに 50 mL とり、標線までアセトニトリル—りん酸塩緩衝液(4+1)を加える。
- g) **検量線用混合標準液(1 μg/mL～5 μg/mL)**: 使用時に混合標準液(50 μg/mL)の 1 mL～5 mL を全量プラスコ 50 mL に段階的にとり、標線までアセトニトリル—りん酸塩緩衝液(4+1)を加える。
- h) **検量線用混合標準液(0.05 μg/mL～0.5 μg/mL)**: 使用時に混合標準液(1 μg/mL)の 2.5 mL～25 mL を全量プラスコ 50 mL に段階的にとり、標線までアセトニトリル—りん酸塩緩衝液(4+1)を加える。

**注 (1)** 調製例であり、必要に応じた量を調製する。

- (2) りん酸塩緩衝液は pH 6.7±pH 0.2 となる。
- (3) メラミン、アンメリン、アンメリド及びシアヌル酸としてそれぞれ標準試薬が市販されている。

**備考 1.** メラミン、アンメリン、アンメリド及びシアヌル酸の標準試薬は和光純薬工業、関東化学、林純薬工業及び東京化成工業より販売されている。

#### (3) 装置 装置は、次のとおりとする。

- a) **高速液体クロマトグラフ(HPLC)**: JIS K 0124 に規定する HPLC で次の要件を満たすもの。
  - 1) **カラム**: 内径 4 mm～6 mm、長さ 150 mm～250 mm のステンレス鋼のカラム管にカルバモイル基を化学結合したシリカゲルを充てんしたもの。
  - 2) **カラム槽**: カラム槽温度を 40 °C±1 °C で調節できるもの。
  - 3) **検出部**: 吸光光度検出器で波長 214 nm 付近で測定できるもの。
- b) **超音波発生器**: 超音波洗浄機を用いることができる。
- c) **遠心分離機**: 1700×g で遠心分離可能なものの。

d) **高速遠心分離機**:  $8000 \times g \sim 10000 \times g$  で遠心分離可能なもの。

**備考 2.** カラムは TSKgel Amide-80 等の名称で市販されている。メラミン、アンメリン、アンメリド及びシアヌル酸を完全に分離できることが確認されたカラムを使用すること。

#### (4) 試験操作

(4.1) **抽出** 抽出は、次のとおり行う。

- a) 分析試料 0.50 g をはかりとり、共栓三角フラスコ 200 mL に入れる。
- b) 塩酸(1+15) 100 mL を加え、超音波発生器を用いて約 30 分間超音波処理する。
- c) 静置後、上澄み液を共栓遠心沈殿管 50 mL にとる。
- d) 遠心力約  $1700 \times g$  で約 5 分間遠心分離し<sup>(4)</sup>、上澄み液を抽出液とする。
- e) 抽出液 5 mL<sup>(5)</sup>を全量フラスコ 50 mL にとり、標線までアセトニトリル-りん酸塩緩衝液(4+1)を加えて希釈する。
- f) 希釈液を共栓遠心沈殿管<sup>(6)</sup> 1.5 mL にとる。
- g) 遠心力  $8000 \times g \sim 10000 \times g$  で約 5 分間遠心分離し<sup>(7)</sup>、上澄み液を試料溶液とする。

**注** (4) 回転半径 16.5 cm 及び回転数 3000 rpm で遠心力  $1700 \times g$  程度となる。

(5) 試料溶液中のメラミン等の濃度が検量線の上限を超えるおそれのある場合は、上澄み液の分取量 1 mL～2.5 mL とする。

(6) ポリプロピレン製等の共栓遠心沈殿管で測定に影響しないもの。

(7) 回転半径 7.2 cm～8.9 cm 及び回転数 10000 rpm で遠心力  $8100 \times g \sim 10000 \times g$  程度となる。

**備考 3.** (4.1)f)～g)の操作に代えて、親水性 PTFE 製のメンブレンフィルター(孔径 0.5 μm 以下)でろ過し、ろ液を試料溶液としてもよい。

(4.2) **測定** 測定は、JIS K 0124 及び次のとおり行う。具体的な測定操作は、測定に使用する高速液体クロマトグラフ(HPLC)の操作方法による。

a) **高速液体クロマトグラフ(HPLC)の測定条件:** 高速液体クロマトグラフ(HPLC)の測定条件の一例を以下に示す。これを参考にして設定する。

- 1) **カラム:** カルバモイル基を化学結合したシリカゲルカラム(内径 4 mm～6 mm、長さ 150 mm～250 mm、粒径 5 μm)
- 2) **カラム槽温度:**  $40^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$
- 3) **溶離液:** アセトニトリル-りん酸塩緩衝液(4+1)
- 4) **流量:** 1 mL/min
- 5) **検出器:** 吸光光度検出器、測定波長 214 nm

b) **検量線の作成**

1) 各検量線用混合標準液 10 μL を HPLC に注入し、波長 214 nm のクロマトグラムを記録し、ピーク面積又は高さを求める。

2) 各検量線用混合標準液の濃度と波長 214 nm のピーク面積又は高さとの検量線を作成する。

c) **試料の測定**

- 1) 試料溶液を 10 μL を b) 1) と同様に操作する。
- 2) 検量線から各メラミン等の量を求め、分析試料中の各メラミン等を算出する。

**備考 4.** 石灰窒素 3 錠柄、石灰窒素入り化成肥料 1 錠柄、石灰窒素を含まない化成肥料 2 錠柄、硫安 1 錠柄及び尿素 1 錠柄を用いて回収試験を実施した結果、メラミン等として 4 % (質量分率) 及び 0.1 % (質量分率) の濃度レベルでの回収率は 90.5 %～106.3 % 及び 92.2 %～107.0 % であった。

また、試験法の妥当性確認のための共同試験の成績及び解析結果を表 1 に示す。

なお、この試験法の定量下限はメラミン、シアヌル酸で 0.02 % (質量分率) 程度、アンメリン、アンメドで 0.01 % (質量分率) 程度であるが、アンメド及びシアヌル酸については、アンメドで 0.188 % (質量分率)～1.10 % (質量分率) の範囲で、シアヌル酸で 0.105 % (質量分率)～1.15 % (質量分率) の範囲で十分な室間再現精度を有していた。

表1 メラミン及びその関連物質試験法の妥当性確認のための共同試験成績の解析結果

農薬名	試料名	試験室数 <sup>1)</sup>	平均値 <sup>2)</sup> (%) <sup>7)</sup>	$s_r$ <sup>3)</sup> (%) <sup>7)</sup>	$RSD_r$ <sup>4)</sup> (%)	$s_R$ <sup>5)</sup> (%) <sup>7)</sup>	$RSD_R$ <sup>6)</sup> (%)
メラミン	石灰窒素1	9	2.83	0.04	1.4	0.12	4.3
	石灰窒素2	10	0.391	0.003	0.8	0.023	5.8
	石灰窒素入り化成肥料	9	0.845	0.019	2.2	0.036	4.2
	化成肥料	11	0.198	0.005	2.6	0.012	6.2
	硫酸アンモニア	10	0.0343	0.0015	4.5	0.0040	11.6
アンメリン	石灰窒素1	9	1.60	0.02	1.3	0.06	3.8
	石灰窒素2	10	0.105	0.001	1.3	0.002	2.3
	石灰窒素入り化成肥料	9	0.629	0.027	4.3	0.023	3.7
	化成肥料	11	0.195	0.004	2.1	0.009	4.5
	硫酸アンモニア	10	0.0346	0.0013	3.7	0.0024	6.9
アンメド	石灰窒素1	9	1.10	0.02	2.1	0.08	7.6
	石灰窒素2	11	0.361	0.008	2.2	0.023	6.5
	石灰窒素入り化成肥料	9	0.188	0.004	2.2	0.014	7.5
	化成肥料	11	0.718	0.028	3.9	0.052	7.2
	硫酸アンモニア	11	0.0345	0.0031	8.9	0.0056	16.1
シアヌル酸	石灰窒素1	9	1.15	0.06	4.8	0.09	7.7
	石灰窒素2	10	0.390	0.018	4.5	0.029	7.4
	石灰窒素入り化成肥料	9	0.105	0.003	2.9	0.014	13.2
	化成肥料	9	0.788	0.026	3.2	0.054	6.8
	硫酸アンモニア	10	0.0365	0.0015	4.2	0.0067	18.3

1) 解析に用いた試験室数

5) 室間再現標準偏差

2) 総平均値( $n$ =試験室数×繰返し数(2))

6) 室間再現相対標準偏差

3) 併行標準偏差

7) 質量分率

4) 併行相対標準偏差

## 参考文献

- 1) 坂東悦子, 白井裕治: 高速液体クロマトグラフ(HPLC)法による肥料中のメラミン及びその関連物質の同時測定, 肥料研究報告, 6, 27~35 (2013)
- 2) 坂東悦子, 甲斐茂浩: 高速液体クロマトグラフ(HPLC)法による肥料中のメラミン及びその関連物質の同時測定 ー共同試験ー, 肥料研究報告, 7, 10~21 (2014)

(5) **メラミン等の試験法フローシート** 肥料中のメラミン等の試験法のフローシートを次に示す。

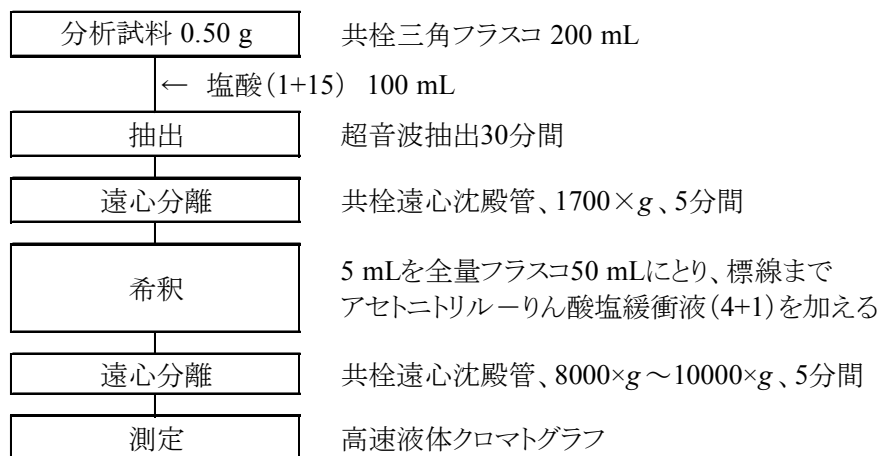
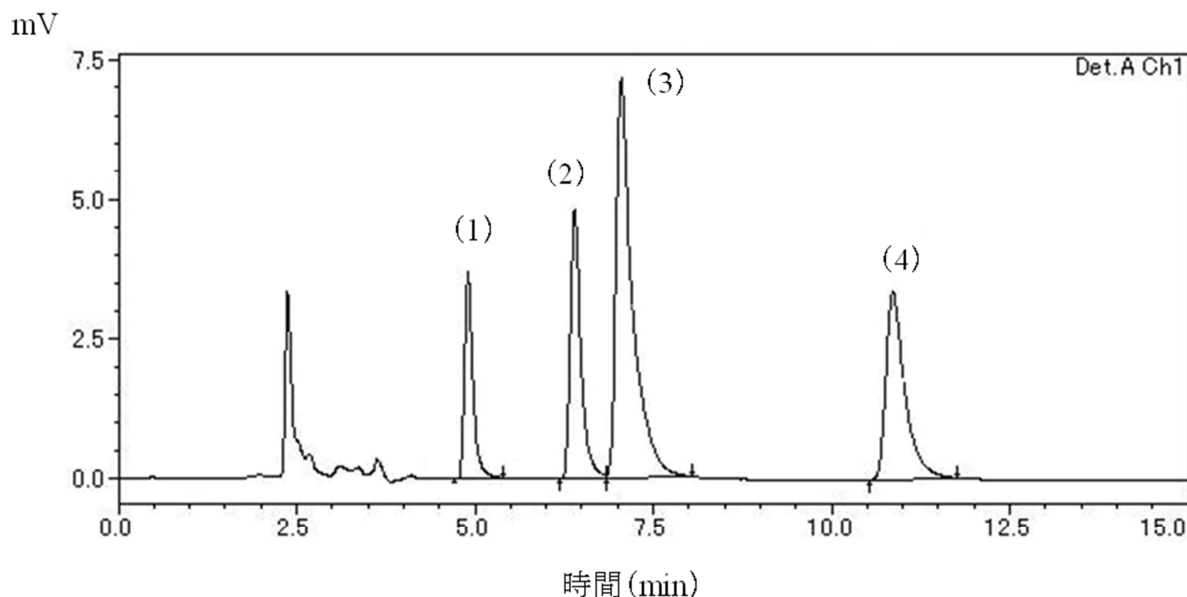


図 肥料中のメラミン及びその関連物質の試験法フローシート

**参考** メラミン等の検量線用混合標準液のHPLCクロマトグラムを次に示す。



参考図 メラミン及びその関連物質のHPLCクロマトグラム

各ピークの物質名

(1) シアヌル酸 (2) アンメリド (3) メラミン (4) アンメリン

HPLCの測定条件

カラム: TSKgel Amide-80(内径 4.6 mm、長さ 250 mm、粒径 5 µm)

メラミン及びその関連物質の検量線用混合標準液(各 10 ng相当量(1 µg/mL, 10 µL))

その他の条件は(4.2 a) HPLCの測定条件の例示のとおり

### 8.1.d 高速液体クロマトグラフ法(有機物を含む肥料)

#### (1) 概要

この試験法(記号: 8.1.d-2017、MeI.d-1)は有機質肥料及び有機物を含む肥料に適用する。

水を分析試料に加えてメラミンを抽出し、高速液体クロマトグラフ(HPLC)に導入し、カルバモイル基を化学結合したシリカゲルカラムで分離し、波長 214 nm で測定し、分析試料中のメラミンを求める。なお、ただし、メラミン関連物質であるシアヌル酸、アンメリド及びアンメリンは測定対象成分から除く。この方法の性能は**備考 3** に示す。

#### (2) 試薬 試薬及び水は、次による。

- a) **水:** JIS K 0557 に規定する A3 の水。
- b) **アセトニトリル:** JIS K 8032 に規定する特級又は同等の品質の試薬。なお、HPLC の溶離液には HPLC 用試薬を使用。
- c) **りん酸塩緩衝液<sup>(1)</sup>:** JIS K 9020 に規定するりん酸水素二ナトリウム 0.237 g 及び JIS K 9009 に規定するりん酸二水素ナトリウム二水和物 0.520 g を水に溶かして 1000 mL とする<sup>(2)</sup>。HPLC の溶離液に使用する場合は、親水性 PTFE 製のメンブレンフィルター(孔径 0.5 μm 以下)でろ過する。
- d) **メラミン標準液(0.5 mg/mL):** メラミン[C<sub>3</sub>H<sub>6</sub>N<sub>6</sub>]<sup>(3)</sup>約 0.05 g をひょう量皿にとり、その質量を 0.1 mg の桁まで測定する。少量の水で溶かし、全量フラスコ 100 mL に移し入れ、標線まで同溶液を加える。
- e) **メラミン標準液(50 μg/mL)<sup>(1)</sup>:** メラミン標準液(0.5 mg/mL)5 mL を全量フラスコに 50 mL とり、標線までアセトニトリル一りん酸塩緩衝液(82+18)を加える。
- f) **検量線用メラミン標準液(1 μg/mL～5 μg/mL):** 使用時にメラミン標準液(50 μg/mL)の 1 mL～5 mL を全量フラスコ 50 mL に段階的にとり、標線までアセトニトリル一りん酸塩緩衝液(82+18)を加える。
- g) **検量線用メラミン標準液(0.05 μg/mL～0.5 μg/mL):** 使用時にメラミン標準液(1 μg/mL)の 2.5 mL～25 mL を全量フラスコ 50 mL に段階的にとり、標線までアセトニトリル一りん酸塩緩衝液(82+18)を加える。

**注** (1) 調製例であり、必要に応じた量を調製する。

- (2) りん酸塩緩衝液の pH は 6.7±0.2 となる。
- (3) メラミンとして標準試薬が市販されている。

**備考 1.** メラミンの標準試薬は和光純薬工業、関東化学及び林純薬工業より販売されている。

#### (3) 装置 装置は、次のとおりとする。

- a) **高速液体クロマトグラフ(HPLC):** JIS K 0124 に規定する HPLC で次の要件を満たすもの。
  - 1) **カラム:** 内径 4 mm～6 mm、長さ 150 mm～250 mm のステンレス鋼のカラム管にカルバモイル基を化学結合したシリカゲルを充てんしたもの。
  - 2) **カラム槽:** カラム槽温度を 40 °C±1 °C で調節できるもの。
  - 3) **検出部:** 吸光光度検出器で波長 214 nm 付近で測定できるもの。
- b) **超音波発生器:** 超音波洗浄機を用いることができる。
- c) **遠心分離機:** 1700×g で遠心分離可能なもの。
- d) **高速遠心分離機:** 8000×g～10000×g で遠心分離可能なもの。

**備考 2.** カラムは TSKgel Amide-80 等の名称で市販されている。メラミン、アンメリン、アンメリド及びシアヌル酸を完全に分離できることが確認されたカラムを使用すること。

#### (4) 試験操作

##### (4.1) 抽出 抽出は、次のとおり行う。

- a) 分析試料 0.50 g をはかりとり、共栓三角フラスコ 200 mL に入れる。
- b) 水 100 mL を加え、超音波発生器を用いて約 10 分間超音波処理する。
- c) 静置後、上澄み液を共栓遠心沈殿管 50 mL にとる。
- d) 遠心力  $1700 \times g$  で約 10 分間遠心分離し<sup>(4)</sup>、上澄み液を抽出液とする。
- e) 抽出液 5 mL<sup>(5)</sup>を全量フラスコ 50 mL にとり、標線までアセトニトリルーりん酸塩緩衝液(82+18)を加えて希釈する。
- f) 希釈液を共栓遠心沈殿管<sup>(6)</sup>1.5 mL にとる。
- g) 遠心力  $8000 \times g \sim 10000 \times g$  で約 5 分間遠心分離し<sup>(7)</sup>、上澄み液を試料溶液とする。

**注 (4)** ローター半径 16.5 cm 及び回転数 3000 rpm で遠心力  $1700 \times g$  程度となる。

(5) 試料溶液中のメラミン等の濃度が検量線の上限を超えるおそれのある場合は、上澄み液の分取量 1 mL～2.5 mL とする。

(6) ポリプロピレン製等の共栓遠心沈殿管で測定に影響しないもの

(7) ローター半径 7.2 cm～8.9 cm 及び回転数 10000 rpm で遠心力  $8100 \times g \sim 10000 \times g$  程度となる。

**備考 3.** (4.1)f)～g)の操作に代えて、親水性 PTFE 製のメンブレンフィルター(孔径 0.5 μm 以下)でろ過し、ろ液を試料溶液としてもよい。

##### (4.2) 測定 測定は、JIS K 0124 及び次のとおり行う。具体的な測定操作は、測定に使用する高速液体クロマトグラフ(HPLC)の操作方法による。

##### a) 高速液体クロマトグラフ(HPLC)の測定条件: 高速液体クロマトグラフ(HPLC)の測定条件の一例を以下に示す。これを参考にして設定する。

- 1) **カラム:** カルバモイル基を化学結合したシリカゲルカラム(内径 4 mm～6 mm、長さ 150 mm～250 mm、粒径 5 μm)
- 2) **カラム槽温度:**  $40^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$
- 3) **溶離液:** アセトニトリルーりん酸塩緩衝液(82+18)
- 4) **流量:** 1 mL/min
- 5) **検出器:** 吸光光度検出器、測定波長 214 nm

##### b) 検量線の作成

- 1) 各検量線用メラミン標準液 10 μL を HPLC に注入し、波長 214 nm のクロマトグラムを記録し、ピーク面積又は高さを求める。

- 2) 各検量線用メラミン標準液の濃度と波長 214 nm のピーク面積又は高さとの検量線を作成する。

##### c) 試料の測定

- 1) 試料溶液を  $10 \mu\text{L}$  を **b) 1)** と同様に操作する。
- 2) 検量線からメラミンの量を求め、分析試料中のメラミンを算出する。

**備考 3.** 真度の評価のため、なたね油かす、大豆油かす、石灰窒素有機入り化成肥料、有機入り化成肥料及び有機入り配合肥料(各 1 錠柄)を用いて添加回収試験を実施した結果、2 % (質量分率)、0.4 % (質量分率) 及び 0.1 % (質量分率) の添加レベルでの平均回収率はそれぞれ 94.6 %～99.8 %、92.4 %～98.5 % 及び 93.1 %～98.4 % であった。

精度の評価のため、大豆油かす及び有機入り化成肥料を用いて日を変えての反復試験の試験成績について一元配置分散分析を用いて解析し、中間精度及び併行精度を算出した結果 1 を表に示す。

なお、この試験法の定量下限は 0.02 % (質量分率) 程度である。

表1 日を変えての反復試験成績の解析結果

試料名	反復試験		併行精度		中間精度	
	日数 $T^1)$	平均値 <sup>2)</sup> (%) <sup>3)</sup>	$s_r^4)$ (%) <sup>3)</sup>	$RSD_r^5)$ (%)	$s_{I(T)}^6)$ (%) <sup>3)</sup>	$RSD_{I(T)}^7)$ (%)
大豆油かす	5	1.91	0.03	1.7	0.04	2.2
有機入り化成肥料	5	0.100	0.001	1.4	0.002	2.5

1) 2点併行試験を実施した試験日数

4) 併行標準偏差

2) 平均値 (試験日数( $T$ ) × 併行試験数(2))

5) 併行相対標準偏差

3) 質量分率

6) 中間標準偏差

7) 中間相対標準偏差

## 参考文献

- 1) 船水悦子: 高速液体クロマトグラフ(HPLC)法による有機質肥料及びそれを含む肥料中のメラミンの測定, 肥料研究報告, 9, 33~42 (2016)

(5) メラミン等の試験法フローシート 肥料中のメラミン等の試験法のフローシートを次に示す。

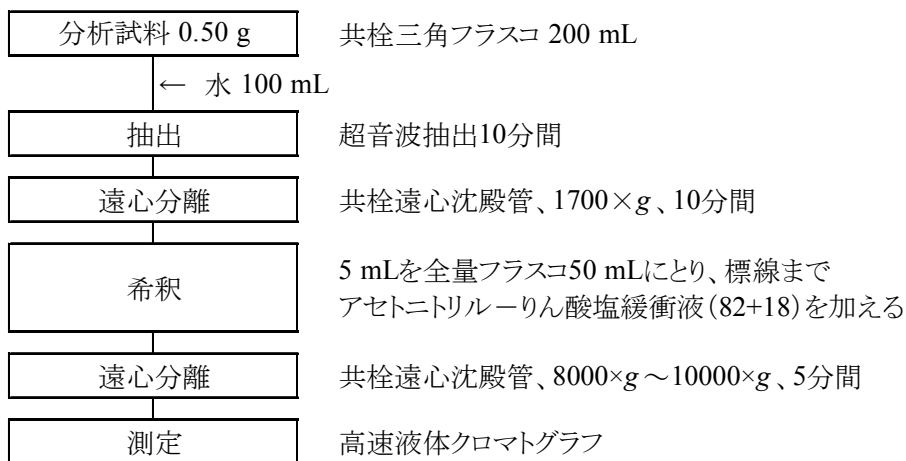
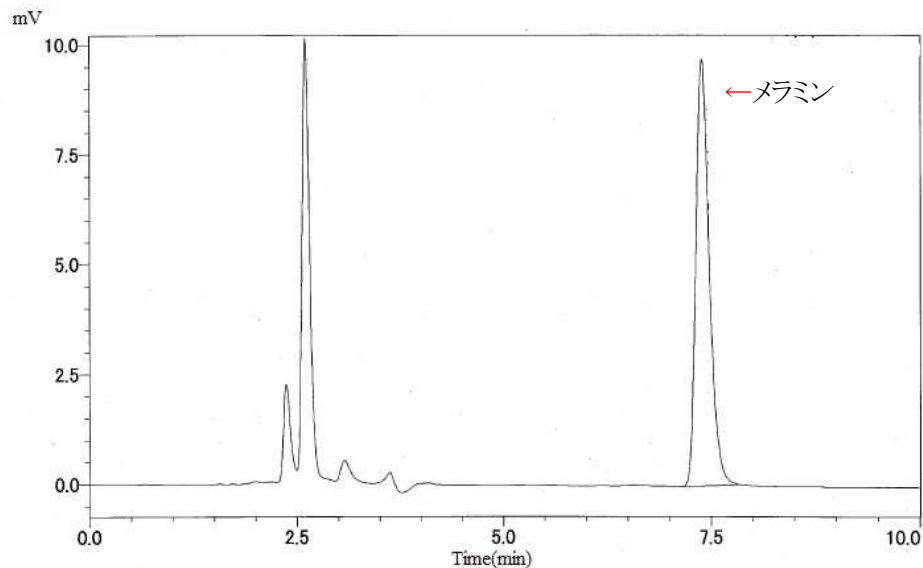


図 有機物を含む肥料中のメラミンの試験法フローシート

**参考** メラミンの検量線用標準液の HPLC クロマトグラムを次に示す。



参考図 メラミンの HPLC クロマトグラム

#### HPLC の測定条件

カラム: TSKgel Amide-80 (内径 4.6 mm、長さ 250 mm、粒径 5  $\mu\text{m}$ )

メラミンの検量線用標準液(各 10 ng 相当量(1  $\mu\text{g/mL}$ , 10  $\mu\text{L}$ ))

その他の条件は(4.2) a) HPLC の測定条件の例示のとおり