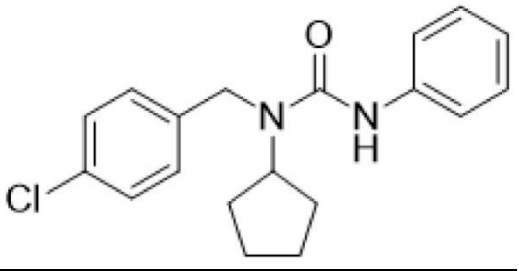
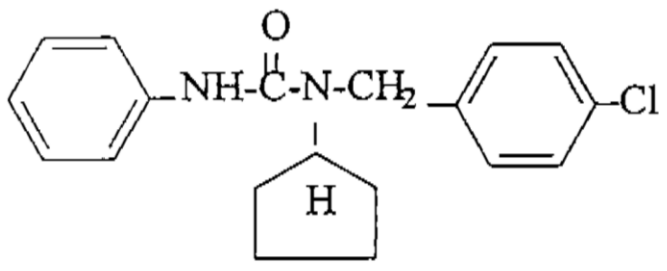


賓克隆(Pencycuron)農藥有效成分檢驗方法修正草案對照表

修正規定	現行規定	說明
<p>一、農藥結構及物理化學性質</p> <p>普通名稱：賓克隆 (CIPAC No.402)</p> <p>化學名稱：1-(4-chlorobenzyl)-1-cyclopentyl-3-phenylurea (IUPAC) <i>N</i>-[(4-chlorophenyl)methyl]-<i>N</i>-cyclopentyl-<i>N</i>’-phenylurea (CA;66063-05-6)。</p> <p>化學結構：</p> <div></div> <p>分 子 式：C₁₉H₂₁ClN₂O</p> <p>分 子 量：328.8</p> <p>理化性質：</p> <p>外觀：無色固體。</p> <p>熔點：132 °C。</p> <p>蒸氣壓：在 20 °C下為 5×10⁻⁷ mPa。</p> <p>比重：1.22(20 -25°C)。</p> <p>溶解度：水 0.3 mg/L(20 - 25°C)。丙酮 89.4-95、氯甲烷 24.9、二氯甲烷>250、二甲基亞砜>250、乙酸乙酯 43.8-45、正庚烷 0.23-0.26、異丙醇 15.6、甲醇 27、正辛醇 16.7、甲苯 24、二甲苯 11.5 (均為 g/L，20 - 25°C)。</p> <p>安定性：20°C時水解半衰期 29.9 天(pH 4)，289 天(pH 7)，256 天(pH 9)。</p> <p>二、劑型：可溼性粉劑 (WP)、水懸劑 (SC)。</p> <p>三、作用：殺菌劑。</p> <p>四、分析方法：</p> <p>1.適用範圍：本檢驗方法適用於賓克隆可溼性粉劑、水懸劑中有效成分之定性及定量分析。</p> <p>2.檢驗方法：高效液態層析法 (High performance liquid chromatography，簡稱 HPLC)。</p> <p>2.1 裝置：</p> <p>2.1.1.高效液態層析儀操作條件：</p> <p>2.1.1.1 檢出器：紫外光檢出器 (Ultraviolet Detector 簡稱 UV)。</p> <p>2.1.1.2 層析管柱：逆相層析管柱，4.6 mm × 250 mm (ID × L)，Hypersil BDS-C 18，5μm，或相當等級。</p> <p>2.1.2 超音波振盪裝置 (頻率 40-50 KHz)，振盪器。</p> <p>2.2 試藥：</p> <p>2.2.1 標準品，賓克隆，純度經標定之分析級對照用標準品。</p> <p>2.2.2 內標準品：鄰苯二甲酸二丁酯 (Dibutyl phthalate)，純度經標定之分析級試藥。</p> <p>2.2.3 氯甲烷 (Acetonitrile) 為 HPLC 級試劑。</p>	<p>一、農藥結構及物理化學性質</p> <p>普通名稱：賓克隆 (Pencycuron)</p> <p>化學名稱：1-(4-chlorobenzyl)-1-cyclopentyl-3-phenylurea (IUPAC) <i>N</i>-[(4-chlorophenyl)methyl]-<i>N</i>-cyclopentyl-<i>N</i>’-phenylurea (CA)</p> <p>化學結構：</p> <div></div> <p>分 子 式：C₁₉H₂₁ClN₂O</p> <p>分 子 量：328.8</p> <p>理化性質：</p> <p>外觀：無色固體</p> <p>熔點：129.5 °C</p> <p>蒸氣壓：在 20 °C下小於 1 mPa</p> <p>溶解度：在 20°C 水中溶解度為 0.4 mg/L，二氯甲烷：100-1000g/L，甲苯：10g/L，異丙醇：1-10g/L，正己烷：<1 g/L。</p> <p>二、劑型：可濕性粉劑 (WP)</p> <p>三、作用：殺菌劑。</p> <p>四、分析方法：</p> <p>1.適用範圍：本檢驗方法適用於可濕性粉劑中賓克隆 (Pencycuron)有效成分之定性及定量分析。</p> <p>2.檢驗方法：高效液態層析法 (high performance liquid chromatography，簡稱 HPLC)。</p> <p>2.1 裝置：</p> <p>2.1.1.高效液態層析儀操作條件：</p> <p>2.1.1.1 檢出器：254nm 紫外光檢出器 (Ultraviolet Detector，簡稱 UV)。</p> <p>2.1.1.2 層析管：C₁₈，粒徑 5μm，內徑 4.0 mm，長度 25cm 或相當等級。</p> <p>2.1.1.3 流速：1.0 mL/min。</p> <p>2.1.1.4 動相：純水：氯甲烷 (25：75，v/v)。</p> <p>2.1.2 超音波振盪裝置。</p> <p>2.2 試藥：甲醇 (Methanol)、氯甲烷 (Acetonitrile)均為分析級試劑，純水(二次過濾水)。</p> <p>2.3 器具及材料：</p> <p>2.3.1 褐色定量瓶(pyrex)100 mL，有蓋之磨口三角瓶 250ml。</p> <p>2.4 標準溶液之配製：</p> <p>精確稱取已知純度之賓克隆分析級原體對照用標準品 100 ± 10 mg (精確至 0.1 mg)，置於 100 mL 褐色定量瓶中，以甲醇溶解並以超音波振盪完全溶解後，至室溫以甲醇定容至 100 mL，做為標準原液。(最後濃度約 1.0mg/mL)</p>	<p>現行檢驗方法僅適用於可溼性粉劑，因應市場上新增水懸劑劑型並廣泛使用，爰將水懸劑劑型納入，同時依據國際具公信力之檢驗機構英國作物生產學會 (the British Crop Production Council，簡稱 BCPC) 之理化資料更新物理化學性質及圖譜，增加檢驗準確度。</p>

2.2.4 甲醇 (Methanol) 為 HPLC 級試劑。

2.2.5 去離子水 (18.0 MΩ.cm 以上，經 0.22 μm 濾膜過濾)。

2.3 器具及材料：

2.3.1 定量瓶 10 mL、50 mL、100 mL。

2.3.2 刻度吸管。

2.3.3 0.22 μm 親水性聚丙烯(Hydrophilic polypropylene)過濾膜。

2.4 貯存標準液 (Standard stock solution) 配製：

精確稱取已知純度之賓克隆 25 ± 5 mg (記錄至 0.1 mg) 之已知純度分析級對照用標準品，置於 50 mL 定量瓶中，加入 45 mL 甲醇，以超音波振盪至完全溶解後(約 5 分鐘)，回至室溫，以甲醇定容至刻度，為 500 μg/mL 貯存標準液。

2.5 貯存內標準溶液(Internal standard stock solution)配製：

精確稱取已知純度之鄰苯二甲酸二丁酯分析級內標準品 200 ± 10 mg (精確至 0.1 mg)，置於 100 mL 定量瓶中，加入 90 mL 甲醇，以超音波振盪至完全溶解後，回至室溫，以甲醇定容至刻度，為 2000 μg/mL 貯存內標準液。

2.6 標準檢量線 (Standard calibration curve) 製作：

取 1.0、2.0、3.0、4.0、5.0 mL 之 500 μg/mL 賓克隆貯存標準液，分別置於 10 mL 定量瓶中，各加入 2.0 mL 之 2000 μg/mL 貯存內標準液，以甲醇稀釋定容至刻度，使成含 400 μg/mL 內標準品之 50、100、150、200、250 μg/mL 之賓克隆操作標準液 (Working standard solution)。將各操作標準液，以 0.22 μm 親水性聚丙烯過濾膜過濾後，分別取 10 μL 注入高效液相層析儀分析之，以其濃度為 x 軸、尖峰面積比為 y 軸，經迴歸分析求得標準檢量線： $y = a + bx$ ，a、b 為常數。

2.7 檢液之配製：

將檢體充分混合後，分別稱取 3 重複約含賓克隆 75 ± 7.5 mg (記錄至 0.1 mg) 之樣品，置於 100 mL 定量瓶中，加入 90 mL 甲醇，以超音波振盪 10 分鐘，回至室溫，以甲醇定容至刻度，再取此溶液 2 mL 置於 10 mL 定量瓶中，加入 2.0 mL 貯存內標準液，以甲醇定容至刻度(最後濃度約含 150 μg/mL 賓克隆及 400 μg/mL 內標準品)，並以 0.22 μm 親水性聚丙烯過濾膜過濾之，作為檢液。

2.8 鑑別試驗及含量測定：

2.8.1 儀器操作條件：

2.8.1.1 波長：254 nm。

2.8.1.2 動相：氰甲烷 + 去離子水 (75 + 25, v / v)。

2.8.1.3 流速：1.0 mL/min。

2.8.1.4 注入量：10 μL。

2.8.1.5 分析溫度：40°C。

2.8.2 取操作標準液及檢液各 10 μL，分別注入高效液相層析儀，就操作標準液與檢液所得尖峰之滯留時間比較鑑別之，由標準檢量線計算檢液濃度： $x = \frac{y - a}{b}$ ，

式中 x 為檢液中賓克隆濃度，

y 為檢液之面積比 ($= \frac{\text{檢液中賓克隆尖峰面積}}{\text{檢液中內標準品尖峰面積}}$)，

2.5 內標準溶液之配製：

精確稱取已知純度之內標準劑(Di-butyl phthalate) 2000 ± 10 mg (精確至 0.1 mg)，置於 100 mL 褐色定量瓶中，以甲醇溶解並以超音波振盪完全溶解後，至室溫以甲醇定容至 100 mL，做為內標準原液。(最後濃度約 20.0mg/mL)

2.6 檢液之配製：

將樣品充分混合後，分別二次重覆稱取適量 25%可濕性粉劑之賓克隆成品(約含 5.0mg/mL 賓克隆)，置於 250 mL 有蓋之磨口三角瓶中，精量 100 mL 甲醇置入，蓋上蓋子以超音波振盪 10 分鐘，至室溫下取上層澄清液 20mL，入離心機離心 10min(3000rpm)後，至室溫取上層澄清液 10 mL 置入 100 mL 之褐色定量瓶中，加入內標準原液 10mL，然後以甲醇定容至 100 mL。(最後濃度約 0.5mg/mL)

2.7 鑑別試驗及含量測定：

精確量取檢液及標準操作溶液 20 μL 分別二重覆注入液相層析儀中，重覆注入標準劑之變異不可超過 1%，注射儀器之順序為標準劑 1 – 標準劑 1 – 樣品 1/1 – 樣品 1/2 – 樣品 2/1 – 樣品 2/2 – 標準劑 2 – 標準劑 2....，求出可濕性粉劑中賓克隆之含量。

$$\text{感應因子 } F = \frac{W_{\text{std}} \times A_{1s}}{A_{\text{std}}}$$

$$\text{賓克隆含量 (\%)} = \frac{10 \times A_s \times P_{\text{std}} \times F}{W_s \times A_{s1}}$$

W_{std} ：所取標準品之重量(mg)

A_{1s} ：標準溶液中內標準品波峰高度或面積

A_{std} ：標準溶液中標準品之波峰高度或面積

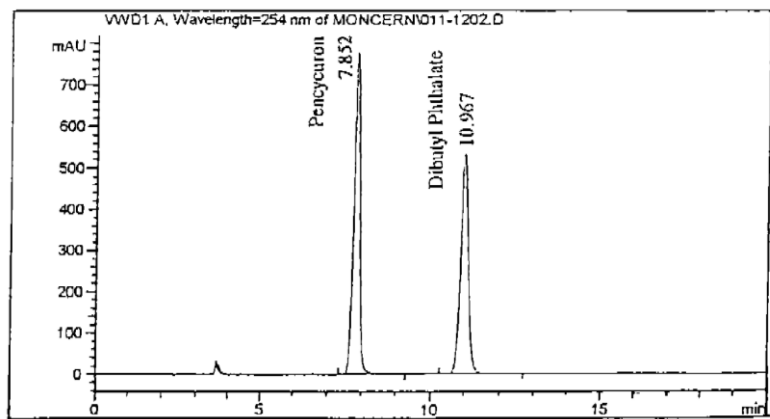
A_s ：檢液中有效成份之波峰高度或面積

P_{std} ：標準品之純度(%)

W_s ：所取樣品之重量(mg)

A_{s1} ：檢液中內標準品波峰高度或面積

2.8 圖譜：



3. 參考文獻：

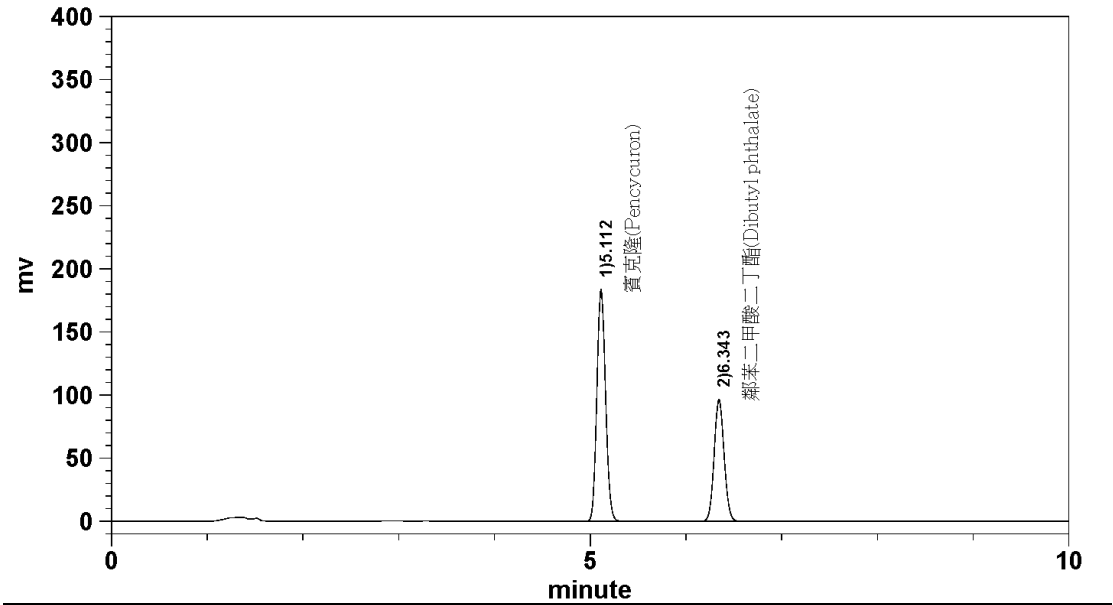
1. Analytical method of Monceren by High Performance Liquid Chromatography. Shinung Corp.

並依下式計算其含量：

有效成分（%，w/w）

$$= \text{檢液濃度 (}\mu\text{g/mL)} \times \text{稀釋體積 (mL)} \times \frac{1\text{g}}{10^6 \mu\text{g}} \times \frac{1}{\text{檢體重 (g)}} \times 100 (\%)$$

2.9 圖譜：



五、參考文獻：

- 1.賓克隆 (Pencycuron) 農藥有效成分檢驗方法。行政院農業委員會 86 年 4 月 14 日農糧字第 86116775A 號公告。
- 2.BCPC Online Pesticide Manual. <http://pmonline.azurewebsites.net/Main/Pesticide.aspx>(擷取日期 2021/03/17)。

六、品質管制：

- 1.所有品質管制數據，均需保存以便參考及檢查。
- 2.配製貯存標準液(STD A)及貯存查核標準液(STD B)之標準品，其秤取量大於 25 mg 且二者之相差應不大於 0.2 mg，若有不同來源或相同來源不同批號之標準品，應使用查核標準液之配製。
- 3.系統平衡測試：重複連續注入操作標準液 (STD A-3)，其連續二次注入所得之感應因子比值，皆應介於 99~101% 之間。(感應因子 = 尖峰面積比 / 濃度比)
- 4.標準液查核：注入查核標準液 (STD B-3)，其與系統平衡測試操作標準液(STD A-3) 注入 1 所得之感應因子比值，應介於 98~102% 之間。
- 5.感應因子比值管制：
 - 5.1 操作標準液 (STD A-3)注入所得之感應因子與系統平衡測試操作標準液 (STD A-3) 注入 1 之比值應介於 99~ 101% 之間，若超出範圍，則應重新注入分析。
 - 5.2 查核標準液 (STD B-3)注入所得之感應因子與系統平衡測試操作標準液 (STD A-3) 注入 1 之比值應介於 98~ 102% 之間，若超出範圍，則應重新注入分析。
- 6.貯存標準液與標準檢量線於每次同批檢驗時，新鮮配製，且不可使用超過 3 日。
- 7.檢量線之線性相關係數平方值 r^2 需達 0.999 或以上。
- 8.檢量線查核：每注入 3 個檢液後，須注入查核標準液 (STD B-3) 查核檢量線，依所得之標準品與內標準品尖峰面積比代入檢量線計算標準液濃度，其與配製濃度

2.Guidelines on method validation to performed in support of analytical methods for agrochemical formulations. CIPAC/3807R.

3.Precision of Test Methods-Repeatability and reproducibility. ISO 5725-1986(E).

五、品質管制：

- 1.所有品質管制數據，均需保存以便參考及檢查。
- 2.檢量線至少包含三個不同濃度（含）以上標準液。其線性相關係數需達 $r^2>0.995$ 以上。
- 3.重複注入標準液之變異不可超過 1%，注射儀器之順序為標準劑 1－標準劑 1－樣品 1/1－樣品 1/2－樣品 2/1－樣品 2/2－標準劑 2－標準劑 2....。
- 4.每測定十五個樣品後，必須以另一標準液查核檢量線，比較其感應因子與原平均感應因子，若其相對偏差在 10% 以內，則可使用原檢量線分析，若超過 10%，則應重新製備檢量線。
- 5.重複樣品分析時，每個樣品需做二重複。重複樣品是指經由同樣之樣品前處理及分析步驟，用來測定分析之精密度。重複樣品分析求得相對百分偏差需小於 10%。並可依 CIPAC 農藥成品分析方法確認指南中依 Horwitz 方程式可接受之 RSD_r 值。例如 25%主成分中% $RSD_R=2^{(1-0.5\log C)}$ ， $C=0.25$ ， $RSD_R=2^{(1-0.5\log C)}=2.464$ 是實驗室間之 CV 值。而重複性可接受之 $RSD_r=RSD_R \times 0.67=1.65$ 。

<p><u>之查核比值應介於 98~102% 之間，若超出範圍，則應重新配製標準液並製備檢量線。</u></p> <p><u>9.內標準液面積查核：所有添加內標準液之注入分析(除貯存內標準液外)，其內標準液面積與系統平衡測試第一重複注入內標準液面積之比值應介於 98~102% 之間。</u></p> <p><u>10.滯留時間管制：注入之操作標準液、查核標準液及檢液，其標準品及內標準品尖峰滯留時間分別與進行系統平衡測試注入 1 之標準品及內標準品尖峰滯留時間相較，其比值應介於 98~102% 之間。</u></p> <p><u>11.每個樣品應取樣 3 重複，其分析結果相對標準差 (RSD，即 coefficient of variance) 應小於依 CIPAC 農藥成品分析方法確認指南中 Horwitz 方程式計算之可接受 RSDr 值。例如：依 Horwitz 方程式 ($RSD_R=2^{(1-0.5\log C)}$，$RSD_r=RSD_R\times 0.67$)，23.2 % 有效成分含量之樣品可接受 RSDr 值，計算如下：</u></p> <p>$C = 0.232$ $RSD_R = 2^{(1-0.5\log 0.232)} = 2.49$ $RSD_r = 2.49 \times 0.67 = 1.67$</p> <p><u>12.若有查核樣品應於有效成分檢驗後重複注入分析 2 次，並注入查核標準液(STD B-3) 查核檢量線，其管制依 8.規定。</u></p> <p><u>13.由樣品分析結果之層析圖研判，或對分析有效成分有懷疑時，應以添加試驗、變更層析條件或其他鑑定方法加以確認。</u></p>		
---	--	--