

環境用藥檢測方法－層析法

中華民國115年4月15日環部授研 字第1155103877號
自中華民國 115 年 7 月 15 日生效
NIEA D902.0cB

一、方法概要

環境用藥樣品參照環境用藥檢測方法－樣品製備法(NIEA D901.0) (註)，經適當前處理方式進行萃取或稀釋後，以氣相層析儀火焰離子化偵測器(Gas chromatograph flame ionization detector, GC/FID)或液相層析儀／紫外光-可見光偵測器(Liquid chromatograph / ultraviolet – visible detector, LC/UV-Vis)或液相層析儀／光電二極體陣列偵測器(Liquid chromatograph / photodiode array detector, LC/PDA)，檢測樣品中待測物的含量。

二、適用範圍

本方法適用於表一所列環境用藥有效成分之檢測。

三、干擾

- (一) 於分析高濃度樣品後緊接著分析低濃度樣品時，可能會造成殘留污染干擾，因此在前後樣品分析之間可以溶劑清洗系統。必要時可於分析高濃度樣品後，注射一針或數針溶劑加以分析，確定無殘留污染的狀況後再繼續分析。
- (二) 實驗室中常用的塑膠製品易造成鄰苯二甲酸酯的污染。因鄰苯二甲酸酯常被用做可塑劑，且極易自塑膠物質中被萃取出來，檢測過程中應盡量避免使用塑膠製品。
- (三) 對以液相層析儀／紫外光－可見光偵測器分析法無法完全鑑別之化合物，得以光電二極體陣列偵測器再鑑別之。
- (四) 對以氣相層析儀或液相層析儀法無法完全分離及鑑別之化合物，必要時得以層析質譜儀再鑑別之。

四、設備與材料

(一) 氣相層析儀火焰離子化偵測器：

1. 氣相層析儀：具升溫程式系統、進樣分流裝置及數據處理程式。

2.氣相層析管柱（可視實際需求適當調整）：Agilent J&W DB-1 或 DB-5，長 30 m×內徑 0.32 mm，膜厚 0.25 μm 毛細管柱，或同級品。

3.火焰離子化偵測器。

（二）液相層析儀／紫外光—可見光偵測器或光電二極體陣列偵測器：

1.液相層析儀：具備高壓幫浦、進樣系統、層析管柱及數據處理程式。

2.液相層析管柱（可視實際需求適當調整）：

(1)Lichrospher RP-18，5 μm（粒徑）250 mm（長）×4.6 mm（內徑），或同級品。

(2)ABI Spheri-5，Amino，5 μm（粒徑）220 mm（長）×4.6 mm（內徑），或同級品。

(3)Lichrosorb CN，5 μm（粒徑）250 mm（長）×4 mm（內徑），或同級品。

(4)Lichrosorb Si，7 μm（粒徑）250 mm（長）×4 mm（內徑），或同級品。

(5)XBridge HILIC，3.5 μm（粒徑）100 mm（長）×2.1 mm（內徑），或同級品。

(6)Phenomenex，Gemini C18，3 μm（粒徑）100 mm（長）×2 mm（內徑），或同級品。

(7)XBridge C18，3.5 μm（粒徑）100 mm（長）×2.1 mm（內徑），或同級品。

3.紫外光—可見光偵測器或光電二極體陣列偵測器：可變波長範圍至少涵蓋 200 nm 至 400 nm。

（三）分析天平：可精稱至 0.1 mg。

（四）定量瓶：適當體積，棕色硼矽玻璃材質，附磨砂瓶塞。

- (五) 溶液保存瓶：適當體積，棕色硼矽玻璃材質，附螺旋瓶蓋，瓶蓋內襯為鐵氟龍墊片。
- (六) pH 測定儀：具自動或手動溫度補償功能，可讀位數至 0.1。
- (七) 微量移液管：10 μL 、25 μL 、50 μL 、100 μL 、250 μL 、1,000 μL 或其他體積。
- (八) 氮氣：純度 99.999 %，或以上。
- (九) 氫氣：純度 99.999 %，或以上。
- (十) 氬氣：純度 99.999 %，或以上。
- (十一) 空氣：純度 99.999 %，或以上。

五、試劑

- (一) 試劑水：不含待測物之去離子水。
- (二) 甲醇：HPLC 級或 LC/MS 級。
- (三) 乙腈：HPLC 級或 LC/MS 級。
- (四) 異丙醇：HPLC 級或 LC/MS 級。
- (五) 正己烷：HPLC 級或 LC/MS 級。
- (六) 乙酸乙酯：HPLC 級或 LC/MS 級。
- (七) 乙醇：HPLC 級或 LC/MS 級。
- (八) 丙酮：殘量級。
- (九) 二氯甲烷：殘量級。
- (十) 其它有機溶劑：HPLC 級或 LC/MS 級。
- (十一) 氨水：試藥級。
- (十二) 磷酸(85%)：試藥級。
- (十三) 醋酸：試藥級。

- (十四) 醋酸銨：試藥級。
- (十五) 甲酸：試藥級。
- (十六) 甲酸銨：試藥級。
- (十七) 氫氧化鈉：試藥級。
- (十八) 三乙胺：試藥級。
- (十九) 四正丁基硫酸氫銨 (Tetrabutylammonium hydrogen sulfate, TBS)：試藥級。
- (二十) 磷酸二氫鈉($\text{NaH}_2\text{PO}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$)：試藥級。
- (二十一) 檸檬酸：試藥級。
- (二十二) 儲備標準溶液：依檢測需要稱取約 0.01 g (精稱至 0.1 mg) 之已知純度標準品 (具可追溯濃度證明文件)，溶於丙酮或其他適當溶劑中，於 10 mL 定量瓶中定容至標線，並計算儲備標準溶液之濃度約為 10 mg/mL (得依實驗室需求，適當調整儲備標準溶液濃度)；將標準溶液儲存於附鐵氟龍墊片旋蓋棕色瓶中，冷藏保存於大於 0 °C 至 6 °C 以下暗處；或使用市售具可追溯濃度證明文件之溶液稀釋配製。
- (二十三) 內標準品儲備標準溶液 (選用)：建議使用鄰苯二甲酸酯類，如鄰苯二甲酸二正丁酯(Di-n-butylphthalate, DBP)、鄰苯二甲酸二(2-乙基己基)酯(Di-(2-ethylhexyl)phthalate, DEHP)或其他鄰苯二甲酸酯類化合物。配製方式得依檢測需要稱取約 0.01 g (精稱至 0.1 mg) 之已知純度標準品 (具可追溯濃度證明文件)，溶於丙酮或其他適當溶劑中，於 10 mL 定量瓶中定容至標線，並計算內標準品儲備標準溶液之濃度約為 10 mg/mL (得依實驗室需求，適當調整內標準品儲備標準溶液濃度)；將內標準品標準溶液儲存於附鐵氟龍墊片旋蓋棕色瓶中，冷藏保存於大於 0 °C 至 6 °C 以下暗處；或使用市售具可追溯濃度證明文件之溶液稀釋配製。
- (二十四) 10 % 氫氧化鈉水溶液：稱取 10.0 g 之氫氧化鈉，以 90 mL 試劑水溶解或依比例配製。

(二十五) 四正丁基硫酸氫銨緩衝液：稱取 1.73 g 之四正丁基硫酸氫銨溶於 900 mL 試劑水中，加入 8.97 g 之磷酸二氫鈉，攪拌均勻使之完全溶解，以 10 % 氫氧化鈉水溶液調整 pH 至 7.5 ± 0.1 後定容至 1,000 mL。

(二十六) 磷酸溶液，0.002 M：取 0.461 g 磷酸(85 %)，以試劑水定容至 2,000 mL 或依比例配製。

(二十七) 磷酸溶液，0.0025 M：取 0.576 g 磷酸(85 %)，以試劑水定容至 2,000 mL 或依比例配製。

(二十八) 檸檬酸溶液，0.05 %：取 0.5 g 檸檬酸，以試劑水定容至 1,000 mL 或依比例配製。

六、採樣與保存

依環境用藥檢測方法—樣品製備法(NIEA D901.0)採樣及前處理，萃取液應儲存於附鐵氟龍墊片旋蓋棕色瓶中，儲存於大於 0 °C 至 6 °C 以下冷藏，並在 40 天內完成分析。

七、步驟

(一) 層析儀測定：參考表一選擇適當之層析法

1. 氣相層析儀操作條件如下，可視實驗室情況適當調整：

升溫條件：初始溫度 150 °C 保持 1 分鐘，隨後以每分鐘 10 °C 升溫至 220 °C 保持 3 分鐘，再以每分鐘 30 °C 升溫至 250 °C 保持 2 分鐘。總分析時間為 14 分鐘。

注射口溫度：280 °C。

分流比：15:1。

偵測器溫度：300 °C。

載流氣體：氦氣，流率 2 mL/min。

輔助氣體：氦氣，流率 25 mL/min。

偵測器氣體：氦氣，流率 35 mL/min；

空氣，流率 350 mL/min。

注射體積：1.0 μ L。

- 2.以液相層析儀分析之待測物，可參考表二所列之各項條件，惟實際操作時，可視實驗室情況適當調整。

(二) 檢量線製備：

- 1.配製至少五種不同濃度之待測物的標準溶液，於樣品注入儀器前，可添加一定濃度之內標準品；標準溶液的濃度，可配合預期之真實樣品的濃度範圍作適當的調整。
- 2.檢量線製備完成，即應以第二來源標準品配製接近檢量線中點濃度之標準溶液或獨立配製之標準溶液，進行檢量線確認，其分析結果相對誤差值應在 $\pm 10\%$ 以內。
- 3.檢量線製備可使用線性迴歸法(Linear regression)、校正因子法(Calibration Factor)或感應因子法(Response Factor)。

(1)線性迴歸法：

$$y = ax + b$$

y：待測物之波峰面積或與內標之相對面積

a：斜率

x：濃度

b：截距

(2)校正因子法：

$$CF = \frac{A_x}{W_x}$$

CF：校正因子

A_x ：檢量線溶液中待測物之波峰面積

W_x ：檢量線溶液中待測物之濃度(mg/mL)

平均校正因子(\overline{CF})公式為

$$\overline{CF} = \frac{\sum_{i=1}^n CF_i}{n}$$

由上述求得之CF及 \overline{CF} 再算出每一待測物的校正因子標準偏差(SD)及相對標準偏差(RSD%)，其計算如下：

$$SD = \sqrt{\frac{\sum_{i=1}^n (CF_i - \overline{CF})^2}{n-1}}$$

$$RSD(\%) = \frac{SD}{\overline{CF}} \times 100$$

(3)感應因子法：

使用各內標準品配製約為接近檢量線中點濃度，一同注入層析儀內，比較待測物和各內標準品的滯留時間，選擇與待測有效成分滯留時間較接近且兩者波峰可完全分離之內標準品作為分析定量之用。

$$RF = \frac{A_s \times C_{is}}{A_{is} \times C_s}$$

RF：感應因子

A_s ：檢量線溶液中待測物之波峰面積

A_{is} ：檢量線溶液中內標準品之波峰面積

C_s ：檢量線溶液中待測物之濃度(mg/mL)

C_{is} ：檢量線溶液中內標準品之濃度(mg/mL)

平均感應因子(\overline{RF})公式為

$$\overline{RF} = \frac{\sum_{i=1}^n RF_i}{n}$$

由上述求得之 RF 及 \overline{RF} 再算出每一待測物的感應因子標準偏差(SD)及相對標準偏差(RSD%)，其計算如下：

$$SD = \sqrt{\frac{\sum_{i=1}^n (RF_i - \overline{RF})^2}{n-1}}$$

$$RSD(\%) = \frac{SD}{\overline{RF}} \times 100$$

4.線性係數(r)應大於等於 0.995，感應因子法或校正因子法之相對標準偏差(RSD%)應小於或等於 20%。

(三) 樣品分析：

取適量經過前處理之環境用藥樣品，樣品中待測物之濃度於檢量線最高濃度之 20 % 至 80 % 間為宜，若需要添加內標準品儲備溶液，則檢量線標準溶液及樣品中所加入之內標準品溶液的濃度需保持一致；將所得之樣品，以上述建立檢量線相同之層析條件分析，樣品注入體積應與檢量線相同。

八、結果處理

(一) 採用線性迴歸法：

待測物濃度計算公式

$$x = \frac{y-b}{a}$$

x：待測物濃度(mg/mL)

y：樣品中待測物之波峰面積或與內標之相對面積

b：截距

a：斜率

(二) 採用校正因子法：

待測物濃度計算公式

$$C = \frac{A}{CF}$$

C：待測物濃度(mg/mL)

A：樣品中待測物之波峰面積

\overline{CF} ：平均校正因子（面積/濃度）

（三）採用感應因子法：

待測物濃度計算公式

$$C = \frac{A_x \times C_{is}}{A_{is} \times \overline{RF}}$$

C：待測物濃度(mg/mL)

A_x ：樣品中待測物之波峰面積

A_{is} ：樣品中內標準品之波峰面積

C_{is} ：樣品中內標準品之濃度(mg/mL)

\overline{RF} ：平均感應因子

（四）環境用藥樣品含量計算公式

1.一般樣品以重量百分比計量者：

$$C_w = \frac{C \times D \times V \times 10^{-3}}{M} \times 100$$

C_w ：樣品濃度(% ,w/w)

C：待測物濃度(mg/mL)

D：稀釋因子，若未經稀釋，D=1

V：樣品製備總體積(mL)

M：所取樣品重(g)

2.若樣品為噴霧劑時，修正公式為：

$$C_w = \frac{C \times D \times V \times 10^{-3}}{M} \times f \times 100$$

$$f = \frac{(W_2 - W_0)}{(W_1 - W_0)}$$

C_w ：樣品濃度(%，w/w)

C ：待測物濃度(mg/mL)

D ：稀釋因子，若未經稀釋， $D=1$

V ：樣品製備總體積(mL)

M ：所取樣品重(g)

f ：重量校正因子

W_1 ：噴霧罐未洩壓前樣品總重

W_2 ：噴霧罐洩壓後重量

W_0 ：噴霧罐空罐重量

3.樣品為片劑時，修正公式為：

$$C_w = \frac{C \times D \times V}{P}$$

C_w ：樣品濃度 (mg/片)

C ：待測物濃度(mg/mL)

D：稀釋因子，若未經稀釋， $D=1$

V：樣品製備總體積(mL)

P：所取片數（片）

九、品質管制

- (一) 檢量線查核：每批次或每 12 小時執行檢量線查核，以接近檢量線中點執行之，完成樣品分析後應再執行檢量線查核，所測得濃度之相對誤差不得超過 $\pm 10\%$ 。
- (二) 空白樣品分析：每 10 個或每批樣品至少執行 1 次空白樣品分析，空白樣品分析值應小於檢量線最低點濃度之十分之一。
- (三) 重複樣品分析：每 10 個或每批樣品至少執行 1 次重複樣品分析。

十、精密度與準確度

略

十一、參考資料

- (一) 行政院環境保護署，層析檢測方法總則 NIEA M150.00C，中華民國 91 年。
- (二) 行政院環境保護署，環境檢驗檢量線製備及查核指引 NIEA-PA103，中華民國 93 年。
- (三) 行政院環境保護署，環境檢驗品管分析執行指引 NIEA-PA104，中華民國 93 年。

註：本文引用之所有公告方法編號，以環境部最新公告者為準。

表一 環境用藥有效成分建議之層析法

中文名稱	英文名稱	CAS No.	建議層析法*
亞列寧	Allethrin	584-79-2	GC
亞滅寧	Alphacypermethrin	67375-30-8	GC
亞滅松	Azamethiphos	35575-96-3	LC
印楝素	Azadirachtin	11141-17-6	LC
免敵克	Bendiocarb	22781-23-3	LC
畢芬寧	Bifenthrin	99267-18-2	GC
百亞列寧	Bioallethrin	584-79-2	GC
可滅鼠	Brodifacoum	56073-10-0	LC
撲滅鼠	Bromadiolone	28772-56-7	LC
克凡派	Chlorfenapyr	122453-73-0	GC
剋滅鼠	Coumatetralyl	5836-29-3	GC/LC
甲酚	Cresol	108-39-4	GC
賽飛寧	Cyfluthrin	68359-37-5	GC
賽滅寧	Cypermethrin	52315-07-8	GC
賽滅淨	Cyromazine	66215-27-8	GC
賽酚寧	Cyphenothrin	39515-40-7	GC
異亞列寧	d-Allethrin	231937-89-6	GC
敵避	Deet	134-62-3	GC
第滅寧	Deltamethrin	52918-63-5	GC/LC
二氯噻吡嘧啶	Dicloromezotiaz	1263629-39-5	LC

表一 環境用藥有效成分建議之層析法 (續)

中文名稱	英文名稱	CAS No.	建議層析法*
雙滅鼠	Difenacoum	56073-07-5	LC
立滅鼠	Difethialone	104653-34-1	LC
二福隆	Diflubenzuron	35367-38-5	LC
1-二甲氨基-2-甲基-2-丙醇	1-Dimethylamino-2-methyl-2-propanol	14123-48-9	LC
達特南 (達特胺)	Dinotefuran	165252-70-0	LC
得伐鼠	Diphacinone	82-66-6	LC
異治滅寧	d-Tetramethrin	548460-64-6	GC
益避寧	Empenthrin	54406-48-3	GC
賜百寧	Esbiothrin	584-79-2	GC
依芬寧	Etofenprox	80844-07-1	GC
撲滅松	Fenitrothion	122-14-5	GC
芬殺松	Fenthion	55-38-9	GC
芬化利	Fenvalerate	51630-58-1	GC
芬普尼	Fipronil	120068-37-3	GC/LC
伏滅鼠	Flocoumafen	90035-08-8	LC
蜚蠊對醌性費洛蒙	Gentisyl quinone isovalerate	849762-24-9	LC
戊二醛**	Glutaraldehyde	111-30-8	LC
六伏隆	Hexaflumuron	86479-06-3	LC
愛美松	Hydramethylnon	67485-29-4	GC/LC

表一 環境用藥有效成分建議之層析法 (續)

中文名稱	英文名稱	CAS No.	建議層析法*
益達胺	Imidacloprid	138261-41-3	LC
依普寧	Imiprothrin	72963-72-5	GC
因得克	Indoxacarb	144171-61-9	GC/LC
伊默寧	IR3535	52304-36-6	LC
剋特寧	Kadethrin	58769-20-3	GC
賽洛寧	Lambda-cyhalothrin	91465-08-6	GC
協力克	M.G.K-264	113-48-4	GC
馬拉松	Malathion	121-75-5	GC
苦參鹼	Matrine	519-02-8	LC
納乃得	Methomyl	16752-77-5	LC
美賜平	Methoprene	40596-69-8	GC/LC
美特寧	Metofluthrin	240494-70-6	GC
乃力松	Naled	300-76-5	GC
萘	Naphthalene	91-20-3	GC/LC
諾福隆	Noviflumuron	121451-02-3	LC
鄰-苯甲基對氯酚	o-Benzyl-p-Chloro-phenol	120-32-1	GC
鄰-苯基苯酚	o-Phenylphenol	90-43-7	GC
對氯酚	p-Chlorophenol	106-48-9	GC
對-二氯苯	p-Dichlorobenzene	106-46-7	GC
百滅寧	Permethrin	52645-53-1	GC

表一 環境用藥有效成分建議之層析法 (續)

中文名稱	英文名稱	CAS No.	建議層析法*
酚丁滅寧	Phenothrin	26002-80-2	GC
派卡瑞丁	Picaridin	119515-38-7	GC
協力精	Piperonyl Butoxide	51-03-6	GC
亞特松	Pirimiphos-Methyl	29232-93-7	GC
普亞列寧	Prallethrin	23031-36-9	GC
安丹	Propoxur	114-26-1	GC/LC
對-第三戊酚	p-ter-Amylphenol	80-46-6	GC
地亞列寧	Pynamin D Forte	8064-25-3	GC
必列寧	Pyrethrins	8003-34-7	GC
必芬松	Pyridaphenthion	119-12-0	GC
百利普芬	Pyriproxyfen	95737-68-1	GC
四級銨鹽類***	Quaternary ammonium salts	121-54-0	GC/LC
列滅寧	Resmethrin	10453-86-8	GC
右亞列寧	S-Bioallethrin	28434-00-6	GC
亞培松	Temephos	3383-96-8	LC
治滅寧	Tetramethrin	7696-12-0	GC
賽速安	Thiamethoxam	153719-23-4	LC
特多寧	Tralomethrin	66841-25-6	LC
拜富寧	Transfluthrin	118712-89-3	GC
三福隆	Triflumuron	64628-44-0	LC

表一 環境用藥有效成分建議之層析法 (續)

中文名稱	英文名稱	CAS No.	建議層析法*
維生素 D3	Vitamin D3	67-97-0	LC
殺鼠靈	Warfarin	81-81-2	LC
家蠅費洛蒙	Z-9-Tricosene	27519-02-4	GC
檸檬桉醇	<i>p</i> -menthane 3,8-diol	42822-86-6	GC

註：本表未列之環境用藥項目經確認後亦可使用本方法檢測。

*GC：氣相層析儀，LC：液相層析儀。

**戊二醛檢測方法參考「醛酮類化合物檢測方法－高效能液相層析法(NIEA R502.1)」。

***四級銨鹽類：為多組成混合物，定量時，以波峰面積總和定量。

表二 環境用藥液相層析法建議之分析條件

中文名稱	建議層析管柱*	移動相**	流量 (mL/min)	偵測波長 (nm)
亞滅松	3	甲醇：水 (85:15)	1.0	254
印棟素	1	乙腈：水 (60:40)	1	215
免敵克	1	甲醇：乙腈：水 (22.5:22.5:55)	2.0	254
可滅鼠	1	甲醇：0.2 %, v/v 醋酸水溶液 (90:10)	1.0 至 1.5	254
撲滅鼠	1	甲醇：1 %, v/v 醋酸水溶液 (80:20)	1.0 至 1.5	254
剋滅鼠	1	甲醇：1 %, v/v 醋酸水溶液 (80:20)	1	254
第滅寧	1	甲醇：水 (85:15)	1.0	254
二氯噻吡嘧啶	7	乙腈 (含 0.1 %, v/v 甲酸)： 0.5 mM 甲酸銨水溶液 (含 0.1 %, v/v 甲酸) (20:80 線性變化至 95:5)	0.2	260
雙滅鼠	1	甲醇：水：TBS 緩衝液 (70:28:2)	1.0	254
立滅鼠	1	甲醇：0.002 M 磷酸 (90:10)	2.0	254
二福隆	1	乙腈：水：異丙醇 (75:20:5)	1	254
1-二甲氨基-2-甲 基-2-丙醇	5	乙腈 (含 0.1 %, v/v 醋酸銨)： 0.1 %, v/v 醋酸銨水溶液 (85:15)	0.4	254
達特南 (達特胺)	1	甲醇：0.1 %, v/v 甲酸 (95:5)	0.5	270

表二 環境用藥液相層析法建議之分析條件 (續)

中文名稱	建議層析管柱*	移動相**	流量 (mL/min)	偵測波長 (nm)
得伐鼠	1	甲醇：水：TBS 緩衝液 (60:20:20)	1.0	285
芬普尼	1	甲醇：乙腈：水 (40:30:30)	1	220
伏滅鼠	1	甲醇：0.2 %, v/v 醋酸水溶液 (80:20)	1.0 至 2.0	254
蜚蠊對醌性費洛蒙	1	甲醇：0.1 %, v/v 醋酸水溶液 (85:15)	1	256
戊二醛	1	乙腈：水 (55:45)	1.0	365
六伏隆	1	(1) 甲醇：水(50:50) (2) 乙腈：水(65:35)	0.5 至 1.0	(1) 230 (2) 254
愛美松	1	乙腈：異丙醇 (含 0.01 %, v/v 氨水) (40:60)	1.0	254
益達胺	1	乙腈：0.05 % 檸檬酸水溶液 (30:70)	1.0	270
困得克	1	乙腈：水 (以磷酸調整 pH 值為 2.5) (80:20)	1.0	275
伊默寧	1	乙腈：水 (40:60)	1	220
苦參鹼	7	甲醇：水：三乙胺 (45:55:0.02)	0.8	220
納乃得	1	甲醇：水 (55:45)	1.3	228
美賜平	1	甲醇：水 (85:15)	1.0	254

表二 環境用藥液相層析法建議之分析條件 (續)

中文名稱	建議層析管柱*	移動相**	流量 (mL/min)	偵測波長 (nm)
茶	1	甲醇：水 (80:20)	1	254
諾福隆	1	甲醇：0.1 %, v/v 甲酸水溶液： 乙腈 (5:37:58)	1	254
安丹	1	乙腈：水 (60:40)	1.5	280
四級銨鹽類	5	乙腈 (含 0.1 %, v/v 甲酸)：5 mM 甲酸銨水溶液 (含 0.01 %, v/v 甲酸) (75:25)	0.3	註
亞培松	4	正己烷：乙酸乙酯 (95:5)	1.6	254
賽速安	1	0.1 %, v/v 磷酸水溶液：甲醇 (65:35)	1.2	254
特多寧	4	正己烷：乙酸乙酯 (95:5)	1.5	278
三福隆	6	水：乙腈 (15:85)	0.25	254
維生素 D3	2	正己烷：乙醇 (99:1)	1.8	254
殺鼠靈	1	甲醇：0.0025 M 磷酸水溶液 (70:30)	1.0	254

註：四級銨鹽類建議之偵測波長考量其官能基種類多樣性，應由實驗室驗證確認後始進行檢測。

*參見四、設備與材料中所列液相層析管柱編號。

**移動相溶劑組成比例皆為體積比。