中華民國 108 年 6 月 18 日

行政院環境保護署公告

環署授檢字第 1080003626 號

主 旨:預告訂定「水中有機氯農藥檢測方法-液相-液相萃取/氣相層析儀/電子捕捉偵測器法(NIEA W605.54B)」草案。

依 據:行政程序法第154條第1項。

公告事項:

- 一、訂定機關:行政院環境保護署。
- 二、訂定依據:水污染防治法第68條、飲用水管理條例第12條之1第3項。
- 三、草案如附件。本案另詳載於本署環境檢驗所網站(https://www.epa.gov.tw/niea/C79C6CF22A0FE69D)「草案預告」網頁及公共政策網路參與平台之眾開講(https://join.gov.tw/policies/)。
- 四、對於本草案內容有任何意見或修正建議者,請於本預告刊登公報之次日起 60 日內陳述意見或洽詢:
 - (一) 承辦單位:行政院環境保護署環境檢驗所
 - (二) 地址:桃園市中壢區民族路 3 段 260 號
 - (三) 電話: (03)4915818 分機 2117
 - (四) 傳真號碼: (03)4910419
 - (五) 電子郵件: tjlin@epa.gov.tw

署 長 張子敬

水中有機氯農藥檢測方法-液相-液相萃取/氣相層析儀/電子捕捉偵測器法(NIEA W605.54B)草案總說明

為執行水中有機氣農藥之檢測,參考美國環境保護署方法(U.S. EPA Method 608.3),爰依水污染防治法第六十八條、飲用水管理條例第十二條之一第三項,整併現行方法相關規定,擬具「水中有機氣農藥檢測方法—液相—液相萃取/氣相層析儀/電子捕捉偵測器法(NIEA W605.54B)」草案,其要點如下:

- 一、本方法草案適用於飲用水、地面水體、地下水體及廢(污)水中有機氣農藥之檢驗。
- 二、水樣經液-液萃取定容後,取適當體積注入氣相層析儀,使 用電子捕捉偵測器測定有機氯農藥之含量。
- 三、度量衡單位區間依「法定度量衡單位」表示。
- 四、品質管制須具備檢量線、空白樣品分析、重複樣品分析、查 核樣品分析及添加樣品分析等管制要求。

水中有機氯農藥檢測方法—液相—液相萃取/氣相層析儀/電子捕捉偵測器法(NIEA W605.54B)草案

公告	說明
主旨:公告「水中有機氣農藥檢測方法 一液相一液相萃取/氣相層析 儀/電子捕捉偵測器法(NIEA W605.54B)」,並自中華民國一百 零九年三月十五日生效。	方法名稱及生效日期。
依據:水污染防治法第六十八條、飲用 水管理條例第十二條之一第三 項。	法源依據。
公告事項:方法內容詳如附件。	方法內容。

水中有機氣農藥檢測方法-液相-液相萃取/氣相層析儀/電子捕捉偵測器法草案

NIEA W605.54B

一、方法概要

行政院公報

水樣以二氯甲烷萃取,萃取液去水濃縮後,以正己烷置換,必要 時以矽酸鎂淨化除去雜質,收集洗液並濃縮定量,注入氣相層析儀, 以電子捕捉偵測器分析之。

二、適用範圍

本方法適用於飲用水水源、飲用水水質、地面水體、地下水體及廢 (污)水中如下列有機氣農藥之檢測。未列之有機氣農藥,經確認後亦 可使用本方法檢測。

化合物中文名稱	CAS No. ^{≇1}	化合物英文名稱
安特靈	72-20-8	Endrin
靈丹	58-89-9	Lindane
α-安殺番	959-98-8	α-Endosulfan
β-安殺番	33213-65-9	β-Endosulfan
飛佈達	76-44-8	Heptachlor
環氧飛佈達	1024-57-36	Heptachlor epoxide
4,4'-滴滴涕	50-29-3	4,4'-DDT
2,4'-滴滴涕	78-90-2	2,4'-DDT
4,4'-滴滴滴	72-54-8	4,4'-DDD
2,4'-滴滴滴	53-19-0	2,4'-DDD
4,4'-滴滴依	72-55-9	4,4'-DDE
阿特靈	309-00-2	Aldrin
地特靈	60-57-1	Dieldrin
可氣丹	57-74-9	Chlordane
六氯苯	118-74-1	Hexachlorobenzene

三、干擾

(一)試藥、溶劑或玻璃器皿所含之雜質,可能污染並干擾分析結果, 應執行方法空白樣品分析,以確認系統未遭受任何污染。

- (二)使用玻璃器皿後,儘速以最後使用的溶劑淋洗,再依序以清潔劑、自來水、不含待測物之試劑水淋洗,晾乾玻璃器皿後,在105℃烘箱乾燥數小時(僅限於非定容器皿),若空白樣品分析值無法達到小於 2 倍方法偵測極限值,可以 400℃烘 15 分鐘至 30 分鐘以去除干擾物質,或用丙酮淋洗後晾乾,再以鋁箔紙封口,放置於乾淨地點,避免污染。
- (三)使用塑膠容器可能會產生鄰苯二甲酸酯之干擾,故在採樣、分析 過程中,不得使用塑膠器皿。
- (四)水樣中其他油溶性雜質亦可能一併萃出,雜質之種類及數量依個別之水樣而異,通常可以矽酸鎂淨化管移去,但亦可能需特別之處理。

四、設備與材料

- (一)樣品瓶:棕色玻璃製,附螺旋瓶蓋,瓶蓋內襯為鐵氟龍墊片。若使用無色玻璃瓶,可以鋁箔紙包於瓶外,以避免光照。
- (二)分液漏斗:2L,玻璃製,活栓材質為鐵氟龍,不得使用潤滑油 脂。
- (三)去水用玻璃管或其他功能相同之材料。
- (四)濃縮裝置:(依需要選用)
 - 1.K.-D. (Kuderna-Danish) 濃縮裝置。
 - 2.減壓濃縮裝置(Rotary evaporator)。
 - 3.吹氮濃縮裝置。
- (五)淨化用玻璃管或其他功能相同之材料。
- (六)量瓶:硼矽玻璃製。
- (七) 天平:可精確稱至 0.1 mg。
- (八)微量注射器:10.0 µL 或其他適當體積。
- (九) 氣相層析儀附電子捕捉偵測器。

(十) 氣相層析管柱:

- 1.SPB-608, 30 m (長) × 0.25 mm (內徑) × 0.25 μm (膜厚)之 毛細管柱。
- 2.DB-608, 30 m (長) × 0.53 mm (內徑) × 0.83 μm (膜厚)之毛 細管柱。
- 3.DB-1701, 30 m (長) × 0.25 mm (內徑) × 0.25 μm (膜厚)之 毛細管柱。
- 4.其他性質相似可有效分離待測物之層析管柱。

五、試劑

- (一)試劑水:不含待測物之試劑水。
- (二)正己烷:殘量級。
- (三) 異辛烷 (Isooctane): 殘量級。
- (四)丙酮:殘量級。
- (五)二氯甲烷:殘量級。
- (六)乙醚(Diethyl ether):殘量級。
- (七)無水硫酸鈉(Anhydrous Na₂SO₄):粒狀,純度大於99%者。
- (八) 氮氣:純度為 99.99% 以上。
- (九) 氦氣:純度為 99.999% 以上。
- (+) 10 N 氫氧化鈉 (NaOH) 溶液:溶解 40 g 氫氧化鈉於少量試劑 水,稀釋至 100 mL。
- (十一)硫酸(H₂SO₄)溶液(1+1):緩慢將 50 mL 濃硫酸(比重 1.84)加入於 50 mL 試劑水中。
- (+ 1) 硫代硫酸鈉 $(Na_2S_2O_3)$: 粒狀,試藥級。
- (十三) 矽酸鎂 (Florisil, Magnesium silicate, activated): 殘量級,60 mesh 至 100 mesh ,購置經 680℃ (1250°F) 活化且貯存於褐

色玻璃瓶者(切勿購買貯存於塑膠瓶者);使用前在 130°C 活 化至少 16 小時。

- (十四)儲備標準溶液:分別稱取約 10.0 mg (精確稱至 0.1 mg)之 試藥級安特靈、靈丹、安殺番 (α及β型異構物純度需經標定)、 飛佈達、環氧飛佈達、4,4'-DDT、2,4'-DDT、4,4'-DDD、2,4'-DDD、 4,4'-DDE、阿特靈、地特靈、可氯丹、六氯苯,置於 10.0 mL之量 瓶,以異辛烷溶解後,稀釋至刻度,貯存於棕色之試藥瓶(瓶 蓋需有鐵氟龍內襯),0℃ 以下冷凍保存,在計算其濃度時, 若該化合物的純度為 98% 或更高時,則所稱的重量可直接計算 儲備標準溶液之濃度,而不需考慮因標準品純度不足 100% 所 造成之誤差。本儲備標準溶液可保存 6 個月;亦可使用經確認濃 度且具備藥品追溯證明文件之市售標準溶液。
- (十五)中間標準溶液之配製:各取上述各種有機氣儲備標準溶液 1.00 mL 置於 100 mL 之量瓶,以所需之溶劑(正己烷)稀釋至 刻度,貯存於棕色之試藥瓶(瓶蓋需有鐵氟龍內襯),0℃以 下冷凍保存,計算其濃度,以此溶液配製至少5種不同濃度之 檢量線標準溶液。
- (十六)矽酸鎂固相萃取吸附管柱。
- (++) 去氯試劑:溶解 3.5 g 硫代硫酸鈉 $(Na_2S_2O_3 \cdot 5H_2O)$ 於試劑水中,定容至 1000 mL,可視需要調整配製體積,保存期限 7日。

六、採樣與保存

以玻璃採樣瓶收集水樣約 1L(採樣瓶不得以擬採之水預洗),如欲測定阿特靈,且水中含有餘氣,則添加適量之硫代硫酸鈉以去氣(在 500~mL 水樣中,使用 1~mL 去氯試劑,可去除 1~mg/L 餘氯。)。採集之水樣需冷藏在 $4^{\circ}\text{C} \pm 2^{\circ}\text{C}$,並於 $72~\text{小時內完成萃取,萃取後保存於} -10^{\circ}\text{C}$ 低溫冰箱,於 40~日內完成分析;如水樣無法在 72~小時內完成萃取,則應以氫氧化鈉或硫酸調整 pH 值至 5.0~至9.0,於 <math>7~日內完成萃取,並於萃取後 40~日內完成分析。

七、步驟

(一) 檢量線製備:

- 1. 分別精取適當體積中間標準溶液,混合置於量瓶中,以正己烷 配製至少 5 種不同濃度之檢量線標準溶液,最低一點濃度宜 與方法定量極限(約為 3 倍方法偵測極限)之濃度相當。
- 2.檢量線製備完成應即以第二來源之標準品配製接近檢量線中點 濃度之標準品(若無第二來源標準品時,至少應使用另一獨立 配製之標準品),進行分析作確認,其分析結果之相對誤差值 應在 ±15%以內,確認不過時,應追查原因。

(二) 萃取步驟:

- 1. 在水樣瓶上標示水平刻度 (俾以試劑水推算分析水樣之體 積),然後將全部水樣倒入分液漏斗,量取 60 mL 二氯甲 烷,倒入採樣瓶沖洗之,然後將洗液倒入分液漏斗,搖動 1 分鐘,靜置,俟水樣分層後,收集有機層,另外再以 60 mL 二氯甲烷重複萃取 2 次,合併收集有機層。
- 2. 將少許玻璃棉放入去水用玻璃管底部,然後加入約 5 cm 至 10 cm 高之無水硫酸鈉,將有機萃取液通過此去水玻璃管,收集於 K.-D.濃縮管或圓底燒瓶;再以 20 mL 至 30 mL 之二氯甲烷沖洗萃液收集瓶及去水玻璃管,合併洗液於 K.-D.濃縮管或圓底燒瓶。

(三)濃縮:(依實際需要選用)

- 1.使用 K.-D.濃縮裝 置濃縮收集液體
 - (1)將連接管、冷凝管、收集瓶連接於蒸發器,置K.-D.濃縮裝置於熱水浴(60°C至65°C),使濃縮管大部分浸於水浴,且蒸發瓶之下部浸於熱蒸氣中,蒸餾直至剩餘液體約為1 mL,冷卻約10分鐘,使蒸氣冷凝迴流。
 - (2)溶劑置換:加入 50 mL 正己烷至濃縮裝置,水浴加溫至 約 85℃,蒸餾至剩餘液體至約 1 mL,冷卻,使蒸氣冷 凝迴流。
 - (3)移去冷凝管,以 2 mL 至 3 mL 正己烷淋洗蒸發瓶及毛細管,洗液收集於濃縮試管,再以氮氣緩慢吹至約 3 mL。
- 2.使用減壓濃縮裝置濃縮收集液體

以減壓濃縮裝置濃縮萃出液至快乾,然後加入約 10 mL 正己烷,繼續濃縮至近乾,以 2 mL 至 3 mL 正己烷洗出殘留物,收集於小試管中,再吹氮濃縮定容至 1.0 mL。

(四)淨化(必要時):

1. 淨化管柱

- (1)將少許玻璃棉放入淨化管柱之底部,加入約 20 g 矽酸 鎂,閉栓。再加入約 1 公分至 2 公分高之無水硫酸鈉於其 上,使用 60 mL 正己烷清洗矽酸鎂,直至正己烷之液面 與無水硫酸鈉層表面平齊,閉栓,棄置流洗液。
- (2)將樣品濃縮萃出液以約 10 mL 正己烷轉換至淨化管,開栓,使液面下降至無水硫酸鈉層表面後閉栓,以 2 mL 至 3 mL 正己烷分數次洗試管後加入淨化管,開栓使液面下降至無水硫酸鈉層表面,再加入沖提液一 200 mL 含有 6%乙醚 (v/v) 正己烷沖洗,調整流速約為 5 mL/分鐘,收集洗液(第一部分收集液);沖提液二 200 mL 含有 15%乙醚 (v/v) 正己烷沖洗,調整流速約為 5 mL/分鐘,收集洗液(第二部分收集液);沖提液三 200 mL 含有 50%乙醚 (v/v) 正己烷沖洗,調整流速約為 5 mL/分鐘,收集洗液(第二部分收集液),再以 K.-D. 濃縮裝置或減壓濃縮裝置濃縮,以正己烷定容至適當體積。(有機氣農藥在矽酸鎂淨化管柱各段沖提液之回收率如表二)

2. 固相萃取吸附管柱

亦可使用市售矽酸鎂固相萃取吸附管執行淨化步驟,但對於 固相萃取吸附管柱規格之選擇及沖提溶劑之使用等淨化條 件,必須先經過確認後才能使用。

(五)儀器分析

- 1.氣相層析儀分析條件設定(可視實際需要適當調整)
 - SPB-608, 30 m (長) × 0.25 mm (內徑) × 0.25 μm (膜厚)之毛細管柱

注入口:分流或不分流,225℃。

層析管柱溫度:

起始溫度:160°C,1 min。

第一階升溫速率及終溫:

以每分鐘 10℃ 升溫至 250℃,維持 2分鐘。

第二階升溫速率、終溫及維持時間:

以每分鐘 15℃ 升溫至 290℃,維持 1分鐘。

載流氣體及流速: N_2 , 2.37 mL/min。

偵測器溫度:300℃。

輔助氣體: N₂, 30 mL/min。

(2) DB-608, 30 m(長) × 0.53 mm(內徑) × 0.83 μm(膜厚) 之毛細管柱

注入口:分流或不分流,240℃。

層析管柱溫度:

起始温度:180℃。

第一階升溫速率及終溫:

以每分鐘 5℃ 升溫至 200℃。

第二階升溫速率、終溫及維持時間:

以每分鐘 12℃ 升溫至 230℃。

第三階升溫速率、終溫及維持時間:

以每分鐘 7℃ 升溫至 270℃,維持 5分鐘。

載流氣體及流速: N_2 , 7.5 mL/min。

偵測器溫度:300℃。

輔助氣體: N₂, 30 mL/min。

(3) DB-1701, 30 m(長) × 0.25 mm(內徑) × 0.25 μm(膜厚)之毛細管柱

注入口:分流或不分流,220℃。

層析管柱溫度:

起始温度:150°C,0.5 min。

第一階升溫速率、終溫及維持時間:

以每分鐘 12°C 升溫至 190°C,維持 2分鐘。

第二階升溫速率、終溫及維持時間:

以每分鐘 3℃ 升溫至 265℃,維持 6分鐘。

載流氣體及流速:He, 1.0 mL/min。

偵測器溫度:300℃。

輔助氣體: N_2 , 60 mL/min。

2.經決定樣品含有有機氣農藥後,讀取並記錄該化合物在層析 圖譜中之尖峰面積(或高度),依尖峰面積相對於檢量線之 濃度計算其含量。

八、結果處理

(一)定性分析:定性時所使用滯留時間的範圍,係根據同批次操作時間內,標準溶液波峰滯留時間之變化來決定,以標準溶液之各波峰平均滯留時間 ±3×SD(標準偏差)或平均滯留時間 ±0.03分鐘來界定滯留時間。可使用極性不同之層析管分析確認,或使用氣相層析質譜儀確認。

(二)定量分析:

由檢量線求得待測化合物之檢出量 A(ng),依下式計算水樣中各種有機氣農藥濃度:

濃度(
$$\operatorname{mg}/\operatorname{L}$$
) = $\operatorname{A} \times \frac{V_1}{(V_2)(V)}$

A=由檢量線計算求得之化合物含量(ng)。

 V_i =濃縮萃液的總體積(mL)。

 V_2 =樣品注入氣相層析儀之體積(μ L)。

V=萃取水樣之體積(mL)。

九、品質管制

(一) 檢量線:

- 1. 檢量線之線性相關係數 r 應大於或等於 0.995。
- 2.檢量線查核:每 12 小時或每批次樣品須查核檢量線之適用性,所測得濃度之相對誤差不得超過 ±15%。
- (二)空白樣品分析:每 10 個或每批樣品(當該批樣品少於 10 個時)至少執行1次空白樣品分析,空白樣品分析值應小於方法 偵測極限之2倍。
- (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。
- (四) 查核樣品分析:每 10 個或每批樣品至少執行1次查核樣品分析,回收率應於 70% 至 120% 範圍內。
- (五)添加樣品分析:每 10 個或每批樣品至少執行1次基質添加樣品 分析,回收率應於 60% 至 130% 範圍內。

十、精密度與準確度

單一實驗室在試劑水中添加標準溶液之精密度與準確度如表三。

十一、參考資料

(一)謝嘉峰、吳健銘、翁明祥、賴明芬、沈美慧,海水中農藥檢測方法 之研究與建立 EPA-86-E3S3-09-01,行政院環境保護署環境檢 驗所,中華民國86年。

- (=) U.S.EPA, Organochlorine Pesticides and PCBs by GC/HSD. Method 608.3, 2014.
- (\equiv) American Public Health Association, American Water Works Association & Water Environment Federation . Standard Methods for the Examination of Water and Wastewater, 20th edition, Method 6630, 1998.
- 註1:化學摘要註冊號碼(Chemical Abstract Services Registry Number)。
- 註2:本方法所使用部分試劑具有毒性,對人體健康有害,故應儘量可能 曝露於最低之濃度,實驗室應有勞工主管機關對於各化合物之安全 操作規定,並將有關資料分送實驗操作人員遵守之。又為安全起見, 配製各種有機氣標準溶液時,均必須在排煙櫃中進行,以保護工作 人員之眼睛、皮膚及衣物不要接觸這些物質。
- 註3:本檢驗相關樣品廢液,依有機鹵素類溶劑(含氯有機溶劑)廢液處理。

表一 單一實驗室測得各種有機氣農藥之方法偵測極限

一	ナン 佐州上 m (/エ)
有機氯名稱	方法偵測極限(μg/L)
安特靈	0.033
靈丹	0.009
α-安殺番	0.018
β-安殺番	0.021
飛佈達	0.051
環氧飛佈達	0.024
4,4'-DDT	0.009
2,4'-DDT	_
4,4'-DDD	0.012
2,4'-DDD	0.007
4,4'-DDE	0.015
阿特靈	0.036
地特靈	0.027

行政院公報 第 025 卷 第 114 期 20190620 農業環保篇

表二 有機氣農藥在矽酸鎂淨化管中不同收集液之分布參考表

有機氯名稱	第一部分收集液	第二部分收集液	第三部分收集液
地特靈	0		
靈丹	\bigcirc		
2,4'-DDD	\bigcirc		
4,4'-DDE	\bigcirc		
4,4'-DDT	\bigcirc		
2,4'-DDT	\bigcirc		
4,4'-DDD	\bigcirc		
地特靈		\bigcirc	
α-安殺番	\bigcirc	\bigcirc	
β-安殺番		\bigcirc	\bigcirc
安特靈	\bigcirc	\bigcirc	
飛佈達	\bigcirc		
環氧飛佈達	\bigcirc		

洗出液之成分:

第一部分收集液:含6%乙醚之正己烷溶液

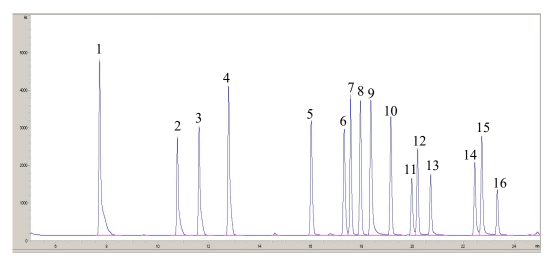
第二部分收集液:含 15%乙醚之正己烷溶液

第三部分收集液:含 50%乙醚之正己烷溶液

表三 單一實驗室添加有機氣農藥於試劑水之精密度與準確度

有機氯名稱	添加濃度 (µg/L)	回收濃度 (μg/L)	標準偏差 (µg/L)	回收率±標準 偏差(%)	精密度 (%)	分析 次數
靈丹	0.2	0.167	0.012	84 ± 6	7.2	4
飛佈達	0.2	0.175	0.010	88 ± 5	5.7	4
阿特靈	0.2	0.176	0.009	88 ± 5	5.1	4
環氧飛佈達	0.2	0.202	0.006	$101 \pm \ 3$	3.0	4
α-安殺番	0.2	0.196	0.006	98 ± 3	3.1	4
4,4'-DDE	0.2	0.216	0.007	108 ± 4	3.2	4
地特靈	0.2	0.185	0.004	93 ± 2	2.2	4
安特靈	0.2	0.214	0.007	107 ± 4	3.3	4
4,4'-DDD	0.2	0.216	0.008	108 ± 4	3.7	4
β-安殺番	0.2	0.176	0.012	88 ± 6	6.8	4
4,4'-DDT	0.2	0.193	0.010	97 ± 5	5.2	4

行政院公報 第 025 卷 第 114 期 20190620 農業環保篇



圖一 有機氣農藥之氣相層析儀/電子捕捉偵測器(GC/ μ ECD)之層析圖:1.六氯苯、2.靈丹、3.飛佈達、4.阿特靈、5.環氧飛佈達、6. α -安殺番、7. γ -可氣丹、8. α -可氣丹、9.4,4'-滴滴依、10.地特靈、11.2,4'-滴滴滴、12.安特靈、13.2,4'-滴滴涕、14.4,4'-滴滴滴、15. β -安殺番、16.4,4'-滴滴涕,層析管柱:DB-1701,30 m(長) × 0.25 mm(內徑) × 0.25 μ m(膜厚)之毛細管柱