

報 文

微生物学的スクリーニング、HPLC および LC/MS/MS による 食肉中の残留テトラサイクリン系抗生物質 4 薬剤の 迅速分析

(平成 19 年 9 月 10 日受理)

神田 真軌* 草野 友子 小山内たか 牛山 慶子 竹葉 和江
坂本 美穂 林 洋 井草 京子 井部 明広 永山 敏廣

Rapid Determination of Residues of 4 Tetracyclines in Meat by a Microbiological Screening, HPLC and LC/MS/MS

Maki KANDA*, Tomoko KUSANO, Taka OSANAI, Keiko USHIYAMA, Kazue TAKEBA,
Miho SAKAMOTO, Hiroshi HAYASHI, Kyoko IGUSA, Akihiro IBE
and Toshihiro NAGAYAMA

Tokyo Metropolitan Institute of Public Health: 3-24-1
Hyakunin-cho, Shinjuku-ku, Tokyo 169-0073, Japan;
* Corresponding author

A rapid and precise determination residues of 4 tetracyclines (TCs) (oxytetracycline (OTC), tetracycline (TC), chlortetracycline (CTC) and doxycycline (DOXY)) in meat was developed by employing three analyses; a microbiological screening, HPLC and LC/MS/MS. TCs were extracted with pH 4.0 McIlvaine buffer containing 0.01 mol/L EDTA from a meat sample, and then purified using a mixed mode, reversed-phase and cation-exchange cartridge. The mean recoveries ($n=5$) of 0.2 μ g/g OTC, TC and CTC, 0.05 μ g/g DOXY spiked in meat samples were 76.6–99.0% (C.V. 1.6–5.4%). In 13 meat samples in which the microbiological screening indicated the presence of TCs, CTC (9 samples) and DOXY (4 samples) were identified with HPLC and LC/MS/MS.

(Received September 10, 2007)

Key words: テトラサイクリン系抗生物質 tetracyclines; オキシテトラサイクリン oxytetracycline; テトラサイクリン tetracycline; クロルテトラサイクリン chlortetracycline; ドキシサイクリン doxycycline; 食肉 meat; 微生物学的スクリーニング microbiological screening; 高速液体クロマトグラフィー HPLC; 液体クロマトグラフィー / タンデム質量分析法 LC/MS/MS

緒 言

抗生物質は、畜水産動物の疾病的予防および治療に用いられ、畜水産食品の安定供給に貢献している。これらのうちテトラサイクリン系抗生物質 (TCs) は、広範囲の微生物に抗菌スペクトルを有すること、また安価であることなどから、国内外で動物用医薬品および飼料添加物として汎用されている。そのため、食品中の残留事例も多く報告されている。

平成 18 年 5 月のポジティブリスト制度の施行に伴い、オキシテトラサイクリン (OTC), テトラサイクリン (TC) およびクロルテトラサイクリン (CTC) の 3 薬剤は、HPLC による一斉試験法^{*1} および個別試験法^{*2} が示されて

いる。しかし、現在のところ、ドキシサイクリン (DOXY) の試験法は示されていない。

近年、食肉中の DOXY の残留事例が多く報告されている^{*3, *4}。その原因には DOXY が安価になり、従来の 3 薬剤に代わり使用が増加している背景がある^{*3}。このことから、DOXY を含めた TCs 4 薬剤の分析法の早急な確立が必要である。

畜水産食品中の TCs の分析法はこれまでに、微生物学的試験法^{2)~4)}, HPLC^{5)~8)} および LC/MS/MS^{9)~12)} など数多く報告されている。しかし近年、その多くは TCs 単独

*1 <http://www.mhlw.go.jp/topics/bukyoku/iyaku/syoku-anzen/zanryu3/3-008.html>

*2 <http://www.mhlw.go.jp/topics/bukyoku/iyaku/syoku-anzen/zanryu3/2-038.html>

*3 <http://www.pref.mie.jp/MSHOKU/hp/GAIYOU/H17doxy.html>

* 連絡先

東京都健康安全研究センター：〒169-0073 東京都新宿区百人町 3-24-1

薬剤もしくは3薬剤の分析法であり、特にDOXYを含む4薬剤の同時分析の報告は少ない^{7), 12)}。

TCsは動物の体内ではエピマー化およびアイソマー化されないが¹³⁾、水溶液中ではこれらの変化が起きやすい^{12), 14)}。そのため、残留分析には迅速な方法が必要である。そこで、逆相・カチオン交換ミックスモードカートリッジカラムを用い、TCs 4 薬剤の高回収率が得られ、簡便かつ高性能な試料の精製法を検討した。また測定には、3つの方法を組み合わせた精度の高いシステムの構築を試みた。食の安全を確認するための実際の検査では、多くの検体を一斉に処理する方法が必要とされる。そこで、第一段階として、簡易かつ低コストに TCs 4 薬剤の有無を同時に判定できる、微生物学的スクリーニング（スクリーニング）を検討した。スクリーニングにより TCs の残留が推定された検体は、第二段階として選択性および汎用性の高い HPLC を用いて同定・定量し、さらに第三段階として高い選択性を持つ LC/MS/MS により確認する方法を検討した。

実験方法

1. 試料および試薬

試料：あらかじめ TCs が残留していないことを確認した市販のブタ、ウシおよびニワトリの筋肉を使用した。

標準品：TCs として、オキシテトラサイクリン塩酸塩（和光純薬工業（株）製）、テトラサイクリン塩酸塩（関東化学（株）製）、クロルテトラサイクリン塩酸塩（和光純薬工業（株）製）およびドキシサイクリン塩酸塩（林純薬工業（株）製）を使用した。

標準原液：各抗生物質の標準品をひょう量し、メタノールに溶解して、1,000 μg/mL の標準原液を作製した。スクリーニングおよび HPLC においては pH 7.0 リン酸緩衝液を用いて、LC/MS/MS においてはメタノールを用いて希釈し、標準溶液を調製した。

0.01 mol/L EDTA 含有 pH 4.0 マキルベン緩衝液（マキルベン緩衝液）：0.1 mol/L クエン酸溶液に 0.2 mol/L リン酸二ナトリウム溶液を混合し、pH 4.0 に調整し、0.01 mol/L になるように EDTA を加えた。

pH 7.0 リン酸緩衝液：0.1 mol/L のリン酸一カリウムと 0.1 mol/L のリン酸二カリウムを混合し、pH 7.0 に調整した。

イミダゾール緩衝液：イミダゾール 68.08 g、酢酸マグネシウム 10.72 g および EDTA 0.37 g を水 800 mL に溶かした。これに酢酸を加えて pH 7.2 に調整し、水で 1,000 mL に定容した。

固相抽出カートリッジ：Oasis® MCX カートリッジ（6 mL, 150 mg, Waters 社製）（MCX カラム）を使用した。使用前には、メタノール 10 mL およびマキルベン緩衝液 10 mL を用いてコンディショニングを行った。

MCX カラムからの溶出溶液：アセトニトリル、0.25 mol/L 塩化カリウムおよび TEA を 80:20:0.01 (v/v/v) に混合した。この混液は用時調製した。

メタノールおよびアセトニトリルは HPLC 用を、ギ酸は LC/MS 用を、その他の試薬は特級を使用した。

2. 試験溶液の調製

試料は細切均一化した後、その 5.0 g をひょう量した。これに、マキルベン緩衝液を 100 mL 加え、ホモジナイズした。3,000 回転 / 分で 15 分間遠心分離した後、上清を綿栓ろ過した。ろ液を MCX カラムに流速約 1~2 mL/min で負荷した。カラムを 0.1 mol/L リン酸一カリウム 10 mL で洗浄し、3 分間アスピレーターで通気を行い乾燥させた。次いで、カラムをアセトニトリル 5 mL および 0.1 mol/L リン酸一カリウム 10 mL で順次洗浄した後、再び 3 分間乾燥させた。アセトニトリル-0.25 mol/L 塩化カリウム-TEA (80:20:0.01, v/v/v) 混液 10 mL を用いて TCs を溶出した。この溶出液を 40°C で減圧乾固した。残留物を pH 7.0 リン酸緩衝液 0.50 mL に溶解し、これをスクリーニングおよび HPLC 用試験溶液とした。また、同様に試料の前処理を行い減圧乾固した残留物をメタノール 1.0 mL に溶解し、10,000 回転 / 分、5 分間遠心分離した後、上清を LC/MS/MS 用試験溶液とした。

3. TCs の測定

1) スクリーニング

試験菌には、*Bacillus cereus* var. *mycoides* ATCC 11778 (*B. mycoides*)、*Bacillus subtilis* ATCC 6633 (*B. subtilis*) および *Kocuria rhizophila* ATCC 9341 (*K. rhizophila*) の 3 菌株を使用した。

試験菌液、検査平板の作製、培養条件および判定は、「畜水産食品中の残留抗生物質簡易検査法（改訂）」^{*4}に準拠した。ただし、試験溶液 75 μL をペーパーディスクに負荷した。

検量線の作成：*B. mycoides* プレートに、OTC 0.5~25 μg/mL、TC 0.25~10 μg/mL、CTC および DOXY 0.05~5 μg/mL の標準溶液をおのおの 75 μL ずつ負荷したペーパーディスクを置き、前記のスクリーニングの方法に従って操作して、得られた阻止円の直径から片対数検量線を作成した。

2) HPLC

装置：島津 LC-10Avp 装置

条件：Table 1a に示した。

検量線の作成：0.05~2 μg/mL の TCs 標準溶液を用い、10 μL を HPLC に注入し、得られたピーク面積から検量線を作成した。

3) LC/MS/MS

HPLC 装置：Agilent Technologies 社製 1100

質量分析装置：Thermo Electron 社製 Finnigan MAT TSQ 7000

条件：Table 1b に示した。

TCs の確認：LC/MS/MS 用試験溶液 1 μL を LC/MS/

^{*4} 厚生省生活衛生局乳肉衛生課長通知“平成 6 年度畜水産食品の残留有害物質モニタリング検査の実施について”，平成 6 年 7 月 1 日，衛乳第 107 号 (1994)。

Table 1. Operating conditions of HPLC and LC/MS/MS for analysis of oxytetracycline (OTC), tetracycline (TC), chlortetracycline (CTC) and doxycycline (DOXY)

| a) HPLC | | | | |
|-----------------------|--|--|--|--|
| Column | Sunfire (150×3.0 mm i.d., 3.5 μm p.d.) | | | |
| Mobile phase | Imidazole buffer-methanol (4:1) | | | |
| Flow rate | 0.2 mL/min | | | |
| Column temperature | 40°C | | | |
| Injection volume | 10 μL | | | |
| Detection | FL, Ex: 390 nm; Em: 512 nm | | | |
| b) LC/MS/MS | | | | |
| HPLC conditions | | | | |
| Column | Sunfire (150×2.1 mm i.d., 3.5 μm p.d.) | | | |
| Mobile phase | A: 0.1% Formic acid; B: Methanol gradient (A:B=100:0 → 0:100 in 10 min) | | | |
| Flow rate | 0.2 mL/min | | | |
| Column temperature | 40°C | | | |
| Injection volume | 1 μL | | | |
| MS conditions | | | | |
| Ionization | ESI, positive | | | |
| Spray voltage | 4.5 kV | | | |
| Sheath gas | N ₂ , 80 psi | | | |
| Auxiliary gas | N ₂ , 40 arbitrary unit | | | |
| Collision gas | Ar, 2 mTorr | | | |
| Capillary temperature | 350°C | | | |
| | | | | |
| | | Transition reaction | | |
| | | Precursor ions → Product ions (<i>m/z</i>) | | |
| OTC | 461 | → 443 [M+H-NH ₃] ⁺ | | |
| TC | 445 | → 410 [M+H-NH ₃ -H ₂ O] ⁺ | | |
| CTC | 479 | → 444 [M+H-NH ₃ -H ₂ O] ⁺ | | |
| DOXY | 445 | → 428 [M+H-NH ₃] ⁺ | | |
| | | Collision energy (eV) | | |
| OTC | | 18 | | |
| TC | | 18 | | |
| CTC | | 25 | | |
| DOXY | | 25 | | |

MSに注入し、Multiple Reaction Monitoring (MRM)で測定した。各TCsの保持時間と重なるピークが検出された場合、そのMS/MSスペクトラムを得て、各TCsのプロダクトイオン(Table 1b)と比較し、TCsであるかどうかの確認を行った。

検量線の作成：標準品無添加のブタ、ウンおよびニワトリの筋肉を、本分析法に従い抽出および精製し、MCXカラムからの溶出液を減圧乾固した。残留物を0.025~2.5 μg/mLのTCs標準溶液1.0 mLで溶解し、この試験溶液1 μLをLC/MS/MSに注入した。MRMで測定し、プロダクトイオン(Table 1b)より得られたクロマトグラムからピーク面積を求め、マトリックス検量線を作成した。

結果および考察

1. 抽出および精製方法の検討

TCsの抽出には、残留抗生物質の検査に広く利用されるマキルベン緩衝液²⁾を用いた。また、精製にはMCXカラムを用いた。なお回収率は、HPLCを用いて測定した。

1.1 MCXカラムからの溶出溶液の検討

マキルベン緩衝液40 mLに、OTC、TCおよびCTC 10 μg/mL、DOXY 2.5 μg/mLの混合標準溶液100 μLを添加し、MCXカラムに負荷後、以下の溶液で溶出し、

回収率を比較した。

既報³⁾の溶出溶液28%アンモニア水5%含有アセトニトリル-0.1 mol/Lリン酸一カリウム(9:1, v/v)混液5 mLでは、TC、CTCおよびDOXYの3薬剤の回収率が70%以下と低かった。この溶出溶液を2倍の10 mLにしても、CTCの回収率は59%と改善が見られなかった。そこで、TCs 4薬剤の同時分析に適した溶出溶液の組成について検討した。

CTCはアルカリ溶液中でエピマー化およびアイソマー化されやすいことが知られており^{12), 14)}、既報の溶出溶液に用いたアンモニア水の影響で一部変化したのではないかと推察された。そこで、この溶出溶液である28%アンモニア水5%含有アセトニトリル-0.1 mol/Lリン酸一カリウム(9:1, v/v)混液5 mLにCTCの標準溶液10 μg/mLを100 μL加え、溶媒を留去した後、pH 7.0リン酸緩衝液0.5 mLに溶解し、CTC量を測定した。その結果、CTCは50%に減少することが判明し、低回収の原因と考えられた。

アンモニア水をTEA^{15), 16)}に替え、Table 2に示す溶出溶液Aのアセトニトリル-水-TEA(80:20:0.01, v/v/v)混液10 mLで検討を行った。始めに、溶出溶液Aに

Table 2. Effects of the eluate from mixed-mode, reverse-phase and cation-exchange (MCX) cartridge on the recoveries of tetracyclines (TCs) spiked in the McIlvaine buffer

| Eluate from MCX cartridge | Recovery (mean±CV)*2 (% , n=3) | | | |
|---|--------------------------------|--------|---------|--------|
| | OTC *3 | TC *3 | CTC*3 | DOXY*3 |
| A Acetonitrile-H ₂ O-TEA ¹ (80:20:0.01, v/v/v) | 76±4.5 | 66±6.1 | 66±7.6 | 67±7.2 |
| B Acetonitrile-0.25 mol/L KCl-TEA (80:20:0.01, v/v/v) | 98±3.5 | 89±2.4 | 102±4.5 | 95±0.8 |

*1 TEA: Triethylamine

*2 TCs were determined by HPLC.

*3 The levels of TCs spiked in the McIlvaine buffer are 100 μL of 10 μg/mL (OTC, TC, CTC) and 2.5 μg/mL (DOXY).

CTC の標準溶液 10 μg/mL を 100 μL 加え、溶媒を留去した後、pH 7.0 リン酸緩衝液 0.5 mL に溶解したところ、CTC はほとんど減少しないことを確認した。しかし、OTC 以外の TCs 3 薬剤の MCX カラムからの回収率が 70% 以下であった。そこでさらに回収率を上げるために、溶出力の強いカリウムイオン¹⁴を加えた。カリウムイオンとして、アセトニトリルとの混液で溶解する塩化カリウムを用いた。塩化カリウムの濃度は、アセトニトリル-塩化カリウム-TEA (80:20:0.01, v/v/v) 混液を作製したとき 2 層に分離しない 0.25 mol/L とした (溶出溶液 B)。この溶出溶液 B 中では、CTC はほとんど減少しないことを確認した上で、この B 液 10 mL を用いて MCX カラムから溶出したとき、TCs 4 薬剤の回収率はいずれも 89% 以上、変動係数 (CV) は 5% 以内と良好な結果が得られたので、これを MCX カラムからの溶出溶液とし、以下の検討を行った。

1.2 抽出液量の検討

ブタの筋肉 5.0 g に各々残留基準値相当量の OTC、TC および CTC 0.2 μg/g、DOXY 0.05 μg/g を添加し、マキルベン緩衝液を用いて抽出した後、本前処理法に従い精製した。マキルベン緩衝液 40 mL では、OTC 以外の TCs 3 薬剤の回収率は 70% 以下、CV は 5% 以上であった。抽出液中のマトリックス濃度を下げ、MCX カラム上の精製効率を上げるために、マキルベン緩衝液の量を 100 mL に増加して検討した。TCs 4 薬剤の回収率はすべて 70% 以上、CV も 5% 以下と良好な結果が得られたので、抽出液量を 100 mL とした。

2. 添加回収実験

ブタ、ニワトリおよびウシの筋肉 5.0 g に、それぞれ残留基準値相当量もしくは残留基準値の 1/2 相当量の OTC、TC および CTC 0.2 μg/g、DOXY 0.05 μg/g を添加し、添加回収実験を行った。TCs の定量には HPLC を用いた。

回収率は、OTC が 85.6～90.1% (CV 1.6～4.5%)、TC が 76.6～76.8% (CV 3.0～4.5%)、CTC が 86.0～90.0% (CV 3.2～4.6%) および DOXY が 85.3～99.0% (CV 2.2～5.4%) と良好な結果が得られた (Table 3)。本分析法における回収率は、個別試験法²の回収率 (63.1～82.5%, CV 3.7～8.1%, n=5) と比較して、顕著な改善が

Table 3. Recoveries of TCs from meat samples

| TCs | Meat sample | Amount spiked (μg/g) | Recovery* (%) | CV (%) |
|------|-------------|----------------------|---------------|--------|
| OTC | Pork | 0.2 | 90.1 | 1.6 |
| | Cattle | 0.2 | 85.6 | 4.5 |
| | Chicken | 0.2 | 89.9 | 3.9 |
| TC | Pork | 0.2 | 76.7 | 4.5 |
| | Cattle | 0.2 | 76.6 | 3.2 |
| | Chicken | 0.2 | 76.8 | 3.0 |
| CTC | Pork | 0.2 | 86.1 | 4.6 |
| | Cattle | 0.2 | 86.0 | 3.3 |
| | Chicken | 0.2 | 90.0 | 3.2 |
| DOXY | Pork | 0.05 | 87.9 | 2.2 |
| | Cattle | 0.05 | 85.3 | 5.4 |
| | Chicken | 0.05 | 99.0 | 4.8 |

n=5

* TCs were determined by HPLC.

Table 4. The sensitivity patterns for TCs spiked in pork muscle at the maximum residue levels (MRLs) on the microbiological screening (screening)

| TCs | Amount spiked (μg/g) | Strain | | |
|------|----------------------|--------------------|--------------------|----------------------|
| | | <i>B. mycoides</i> | <i>B. subtilis</i> | <i>K. rhizophila</i> |
| OTC | 0.2 | ++*1 | ++*2 | -*3 |
| TC | 0.2 | ++ | + | - |
| CTC | 0.2 | ++ | + | - |
| DOXY | 0.05 | ++ | + | - |

n=3

*1 ++: Diameter of inhibition zone was more than 17 mm.

*2 +: Diameter of inhibition zone was more than 12 mm and less than 17 mm.

*3 -: Diameter of inhibition zone was less than 12 mm.

認められた。また、コーデックス委員会が設定した動物用医薬品残留分析法の適格性許容基準¹⁷を十分満たしていた。

3. TCs のスクリーニング

豚筋肉に残留基準値相当の TCs 4 薬剤をそれぞれ添加し、スクリーニングを行った。各試験菌の感受性パターンを Table 4 に示した。これらの結果から、MCX カラム用いて前処理を行った試験溶液が *B. mycoides* プレートに最も強い感受性を示した場合、本分析法において TCs の残

Table 5. The limits of detection (LOD) and the limits of quantification (LOQ) of TCs

| TCs | The LOD on screening ($\mu\text{g/g}$) | The LOQ on HPLC ($\mu\text{g/g}$) | The MRLs ($\mu\text{g/g}$) |
|------|--|-------------------------------------|------------------------------|
| OTC | 0.03 | 0.003 | |
| TC | 0.02 | 0.003 | 0.2* |
| CTC | 0.005 | 0.005 | |
| DOXY | 0.008 | 0.005 | 0.05** 0.1*** |

* The sum of OTC, TC and CTC for pork, cattle and chicken

** For pork and chicken muscle

*** For cattle muscle

留を推定できることが示唆された。

スクリーニングの検出限界値は、0.005~0.03 $\mu\text{g/g}$ であった(Table 5)。これは、残留基準値より十分に低い値であった。また、「畜水産食品中の残留抗生物質の分別推定法(改訂)」*4の検出限界値(0.01~0.05 $\mu\text{g/g}$)より低い値であり、ポジティブリスト制度施行後の残留検査に十分適用できることが示唆された。

4. HPLCによるTCsの同定・定量

HPLCのクロマトグラムをFig. 1に示した。TCs 4薬剤のピークとウシ、豚およびニワトリ筋肉由来のきょう雜ピークとの分離は良好であった。定量限界値($S/N=10$)は、OTCおよびTC 0.003 $\mu\text{g/g}$ 、CTCおよびDOXY

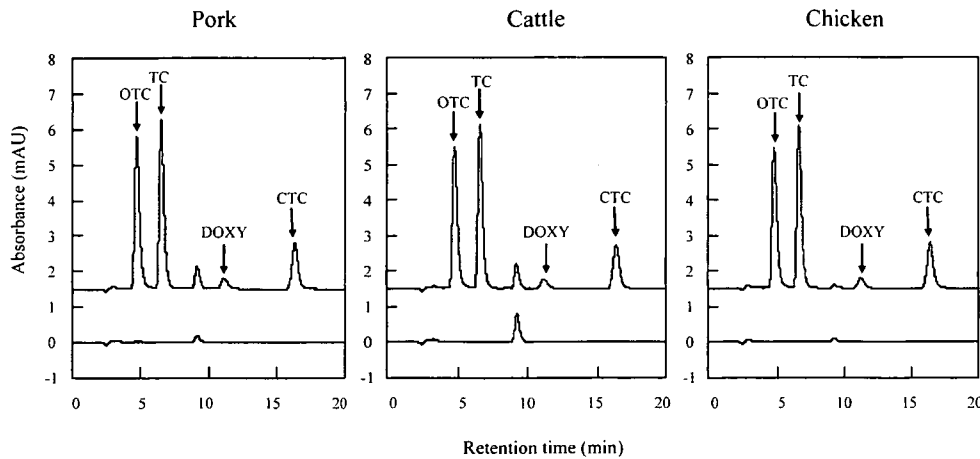


Fig. 1. HPLC chromatograms of 0.2 $\mu\text{g/g}$ OTC, TC, CTC and 0.05 $\mu\text{g/g}$ DOXY spiked in pork muscles, cattle muscles and chicken muscles

Upper profile: spiked, lower profile: unspiked, in each window

Table 6. Results of determination by screening, HPLC and LC/MS/MS of 13 TCs-positive meat samples

a) CTC detected from 9 meat samples

| Meat sample | Origin | Screening | | HPLC | | LC/MS/MS | |
|-------------|---------|----------------------------------|-----------------------------------|-----------------------------------|--------------------------|-----------------------------------|--|
| | | Diameter of inhibition zone (mm) | Concentration ($\mu\text{g/g}$) | Concentration ($\mu\text{g/g}$) | MS/MS spectrum (m/z) | Concentration ($\mu\text{g/g}$) | |
| Pork | Canada | 13.86 | 0.007 | 0.007 | 479→462, 444 | 0.006 | |
| Pork | Mexico | 14.13 | 0.008 | 0.008 | 479→462, 444 | 0.006 | |
| Pork | America | 14.58 | 0.009 | 0.009 | 479→462, 444 | 0.004 | |
| Pork | Mexico | 15.12 | 0.009 | 0.009 | 479→462, 444 | 0.009 | |
| Pork | America | 15.87 | 0.011 | 0.011 | 479→462, 444 | 0.009 | |
| Pork | Japan | 19.20 | 0.028 | 0.029 | 479→462, 444 | 0.013 | |
| Pork | America | 20.63 | 0.055 | 0.052 | 479→462, 444 | 0.047 | |
| Pork | America | 21.00 | 0.072 | 0.071 | 479→462, 444 | 0.12 | |
| Turkey | America | 22.52 | 0.088 | 0.090 | 479→462, 444 | 0.10 | |

b) DOXY detected from 4 meat samples

| Meat sample | Origin | Screening | | HPLC | | LC/MS/MS | |
|-------------|----------|----------------------------------|-----------------------------------|-----------------------------------|--------------------------|-----------------------------------|--|
| | | Diameter of inhibition zone (mm) | Concentration ($\mu\text{g/g}$) | Concentration ($\mu\text{g/g}$) | MS/MS spectrum (m/z) | Concentration ($\mu\text{g/g}$) | |
| Chicken | Malaysia | 13.94 | 0.008 | 0.005 | 445→428 | 0.006 | |
| Chicken | Malaysia | 15.83 | 0.013 | 0.011 | 445→428 | 0.010 | |
| Chicken | Brazil | 15.89 | 0.014 | 0.013 | 445→428 | 0.014 | |
| Cattle | Canada | 18.80 | 0.028 | 0.027 | 445→428 | 0.033 | |

0.005 µg/g であった (Table 5)。これにより、スクリーニングにおいて TCs の残留が推定された場合、HPLC 測定により TCs 4 薬剤の同定・定量が可能であることが示された。

5. 本分析法における検出事例

これまで、分別推定法を用いた著者らの残留抗生物質検査において、TCs の残留が推定された食肉 16 検体に本分析法を適用した。いずれも、スクリーニングで TCs の残留が推定され、HPLC 測定を行ったところ、9 検体から CTC 0.007~0.090 µg/g (Table 6a) を検出した。また、

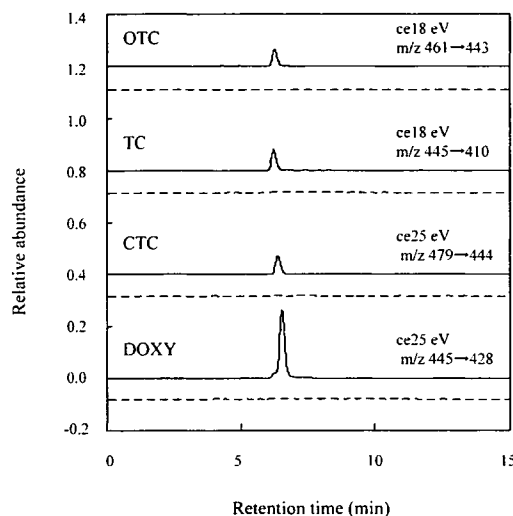


Fig. 2. MRM chromatograms of standard OTC, TC, CTC and DOXY (0.1 µg/mL) (—), and blank pork muscles (---)
ce: collision energy

残り 7 検体については、4 検体から DOXY 0.005~0.027 µg/g (Table 6b) を検出した。また、3 検体からは定量限界以下ではあったが、CTC および DOXY の両方が確認可能であった。この 7 検体は、これまで個別試験法^{*2}では薬剤を同定できなかったが、本分析法で初めて同定することが可能となった。この 16 検体について、LC/MS/MS で測定し、MRM クロマトグラム (Fig. 2) および MS/MS スペクトラムで、CTC および DOXY であることを確認した。

6. スクリーニングと HPLC および LC/MS/MS の相関

CTC もしくは DOXY のみを検出した食肉 13 検体について、測定値の相関性を調べた。

スクリーニングおよび HPLC による定量値の相関係数は、CTC 0.998 および DOXY 0.995 と良好な相関性を示した (Fig. 3a)。残留薬剤が単独の場合、スクリーニングによる定量値を求め、HPLC による定量値と比較することはより信頼性を高めるために有意義であると考える。

TCs 4 薬剤の標準溶液のピーク面積は、マトリックスがある場合には、マトリックスがない場合と比べ小さく、マトリックスによる抑制が見られた。そこで、LC/MS/MS による定量値は、実験方法 3. TCs の測定 3) LC/MS/MS に示した方法に従い作成したマトリックス検量線 (相関係数 0.999) から求めた。HPLC および LC/MS/MS による定量値の相関係数は、CTC 0.886 および DOXY 0.983 であった (Fig. 3b)。LC/MS/MS による定量には、マトリックス検量線が試料ごとに必要とされることなどから、LC/MS/MS は確認に用いることとし、HPLC で妨害

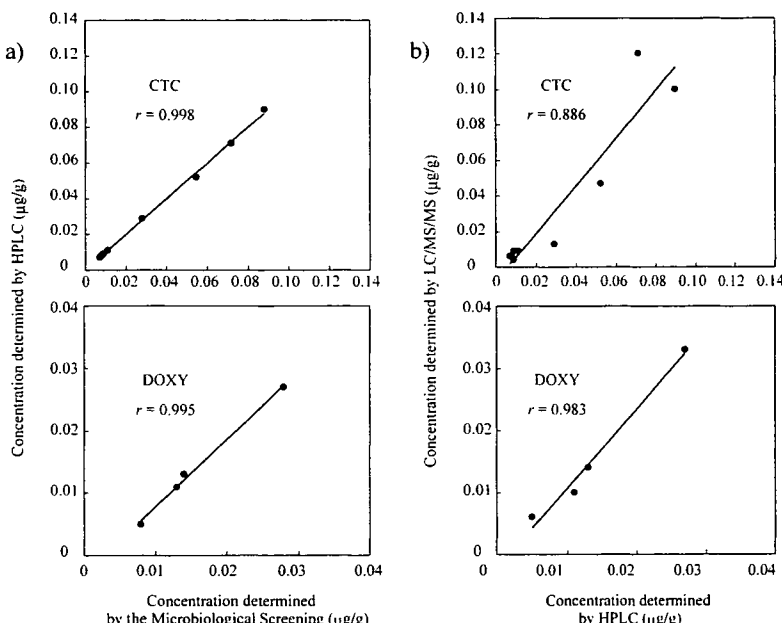


Fig. 3. a) Correlation between CTC and DOXY concentrations determined by the microbiological screening and CTC and DOXY concentrations determined by HPLC
b) Correlation between CTC and DOXY concentrations determined by HPLC and CTC and DOXY concentrations determined by LC/MS/MS

などが見られたときなど必要に応じて定量を行うことが望ましいと考える。

まとめ

微生物学的スクリーニング、HPLC および LC/MS/MS による食肉中の TCs 4 薬剤の迅速かつ精度の高い分析法を構築した。

1. MCX カラムからアセトニトリル-0.25 mol/L 塩化カリウム-TEA (80 : 20 : 0.01, v/v/v) 混液で溶出することで、TCs 4 薬剤を選択的に効率よく精製することが可能となった。

2. OTC, TC および CTC 0.2 µg/g, DOXY 0.05 µg/g を添加したときの回収率は、76.6～99.0% (CV 1.6～5.4%) と良好な結果が得られた。

3. 微生物学的スクリーニングの TCs 4 薬剤の検出限界値は 0.005～0.03 µg/g で、食肉中の残留基準値を十分に検出可能であった。

4. 微生物学的スクリーニングにより TCs の残留が推定された場合、HPLC を用いて、TCs 4 薬剤を同定・定量するシステムが構築できた。

5. LC/MS/MS により、TCs 4 薬剤の確認が可能であった。

6. 本分析法を用いて、食肉の検査を実施したところ、9 検体から CTC 0.007～0.090 µg/g, 4 検体から DOXY 0.005～0.027 µg/g が検出された。

今回構築した TCs 4 薬剤の分析法は、現行の個別試験法に比べ、簡便な前処理のため、水溶液中の TCs 4 薬剤の変化を抑制でき、回収率を向上させることができた。実試料に応用する場合、本分析法は検査の迅速化において、また結果の信頼性を高める上で極めて有用であることが示唆された。

なお、本研究の一部は日本食品衛生学会第 92 会学術講演会（2006 年 10 月、愛知）において発表した。

文 献

- 1) De, Wasch, K., Okerman, L., Croubels, S., De, Brabander, H., Van, Hoof, J., De, Backer, P. Detection of residues of tetracycline antibiotics in pork and chicken meat: Correlation between results of screening and confirmatory tests. *Analyst*, **123**, 2737-2741 (1998).
- 2) Jinbo, K., Monma, T., Maruyama, T., Matsumoto, A. Simplified classification method for residual antibacterial agents in meat by microbiological assay. *Shokuhin Eiseigaku Zasshi* (J. Food Hyg. Soc. Japan), **32**, 86-92 (1991).
- 3) Kusano, T., Kanda, M., Kamata, K., Miyazaki, Y. Microbiological method for the detection of antibiotic residues in meat using mixed-mode, reverse-phase and cation-exchange cartridge. *Shokuhin Eiseigaku Zasshi* (J. Food Hyg. Soc. Japan), **45**, 191-196 (2004).
- 4) Ferrini, A. M., Mannion, V., Aureli, P. Combined plate microbial assay (CPMA): A 6-plate-method for simultaneous first and second level screening of antibacterial residues in meat. *Food Addit. Contam.*, **23**, 16-24 (2006).
- 5) Posyniak, A., Zmudzki, J., Semeniuk, S., Niedzielska, J., Ellis, R. Determination of tetracycline residues in animal tissues by liquid chromatography. *Biomed. Chromatogr.*, **12**, 294-299 (1998).
- 6) Cooper, A. D., Stubbings, G. W., Kelly, M., Tarbin, J. A., Farrington, W. H., Shearer, G. Improved method for the on-line metal chelate affinity chromatography-high-performance liquid chromatographic determination of tetracycline antibiotics in animal products. *J. Chromatogr. A*, **812**, 321-326 (1998).
- 7) Cinquina, A. L., Longo, F., Anastasi, G., Giannetti, L., Cozzani, R. Validation of a high-performance liquid chromatography method for the determination of oxytetracycline, tetracycline, chlortetracycline and doxycycline in bovine milk and muscle. *J. Chromatogr. A*, **987**, 227-233 (2003).
- 8) Schneider, M. J., Braden, S. E., Reyes-Herrera, I., Donoghue, D. J. Simultaneous determination of fluoroquinolones and tetracyclines in chicken muscle using HPLC with fluorescence detection. *J. Chromatogr. B*, **846**, 8-13 (2007).
- 9) Nakazawa, H., Ino, S., Kato, K., Watanabe, T., Ito, Y., Oka, H. Simultaneous determination of residual tetracyclines in food by high-performance liquid chromatography with atmospheric pressure chemical ionization tandem mass spectrometry. *J. Chromatogr. B*, **732**, 55-64 (1999).
- 10) Ishii, R., Horie, M., Murayama, M., Maitani, T. Analysis of tetracyclines in honey and royal jelly by LC/MS/MS. *Shokuhin Eiseigaku Zasshi* (J. Food Hyg. Soc. Japan), **47**, 277-283 (2006).
- 11) Pena, A., Lino, C. M., Alonso, R., Barceló, D. Determination of tetracycline antibiotic residues in edible swine tissues by liquid chromatography with spectrofluometric detection and confirmation by mass spectrometry. *J. Agric. Food Chem.*, **55**, 4973-4979 (2007).
- 12) Bogianni, S., Curini, R., Di, Corcia, A., Laganà, A., Rizzuti, G. A rapid confirmatory method for analyzing tetracycline antibiotics in bovine, swine, and poultry muscle tissues: matrix solid-phase dispersion with heated water as extractant followed by liquid chromatography-tandem mass spectrometry. *J. Agric. Food Chem.*, **54**, 1564-1570 (2006).
- 13) Nielsen, P., Gyrd-Hansen, P. Bioavailability of oxytetracycline, tetracycline and chlortetracycline after oral administration to fed and fasted pigs. *J. Vet. Pharmacol. Ther.*, **19**, 305-311 (1996).
- 14) Kennedy, D. G., McCracken, R. J., Carey, M. P., Blachflower, W. J., Hewitt, S. A. Iso- and epi-iso-chlortetracycline are the principal metabolites of chlortetracycline in the hen's egg. *J. Chromatogr. A*, **812**, 327-337 (1998).
- 15) "Saishin Kosou Chushutsuho Gaidobukku" 1st Ed. GL Sciences Inc., Tokyo (1996), p. 148-154.
- 16) Cerkvenik-Flajs, V. Determination of residues of aza-

- perone in the kidneys by liquid chromatography with fluorescence detection. *Anal. Chim. Acta*, **586**, 374-382 (2007).
- 17) FAO/WHO ed. "Codex Alimentarius: Residues of veterinary drugs in foods, Vol. 3", 2nd Ed. (1995), p. 66-69. (ISBN 92-5-103822-8)