

フラザスルフロソ

(1) 装置

紫外分光光度型検出器付き高速液体クロマトグラフを用いる。

(2) 試薬試液

アセトニトリル、アセトン、塩化ナトリウム、塩酸、酢酸エチル、ジエチレングリコール、無水硫酸ナトリウム、リン酸：試薬特級

水：蒸留水又は精製水

アルミナミニカラム：内径 10mm、長さ 25mm のカラムにカラムクロマトグラフィー用中性アルミナ 1710mg を充てんしたものの又はこれと同等の性能を有するもの

固相抽出カラム：内径 10mm、長さ 25mm のカラムにカラムクロマトグラフィー用スチレンビニルベンゼン共重合体（ポリスチレン系ゲル、粒径 50 μm）265mg を充てんしたものの又はこれと同等の性能を有するもの

フラザスルフロソ標準品

(3) 試験溶液の調製

A法 溶媒抽出法

ア 抽出

試料 200mL を 500mL の分液漏斗に量り取り、6mol/L 塩酸 2mL、塩化ナトリウム 10g 及び酢酸エチル 50mL を加え、振とう機を用いて 5 分間激しく振とうし、暫時放置した後、酢酸エチル層を分取する。残った水層についても、酢酸エチル 50mL を加え、同様の振とう及び分取の操作を繰り返す。全酢酸エチル層 300mL の三角フラスコに合わせる。

イ 脱水、濃縮

無水硫酸ナトリウム 20g を加え、時々振り混ぜながら 30 分間放置した後、300mL のナス型フラスコ中にろ過する。使用した三角フラスコを酢酸エチル 20mL で洗い、その洗液でろ紙上の残留物を洗い、その洗液をナス型フラスコに合わせ、2%ジエチレングリコールアセトン溶液 1mL を加え、すり合わせ減圧濃縮器を用いて 40 以下で溶媒を留去する。

ウ カラムクロマトグラフィー

この残留物にアセトニトリル及び水の混液（4:1）5mL を加えて溶解する。

あらかじめ、アルミナミニカラムにアセトニトリル 5mL を流し入れ、洗浄しておく。これにナス型フラスコ中の溶液を流し入れ、アセトニトリル及び水の混液（4:1）20mL で展開し、溶出液を 50mL のナス型フラスコに取り、2%ジエチレングリコールアセトン溶液 1mL を加え、すり合わせ減圧濃縮器を用いて 40 以下で溶媒を留去する。この残留物にアセトニトリル及び水の混液（3:2）2mL を加えて溶解し、試験溶液とする。

B法 固相抽出法

試料 200mL を 500mL の三角フラスコに量り取り、6mol/L 塩酸 2mL を加える。これを、あらかじめアセトニトリル 5mL、次いで水 5mL を流し入れ洗浄した固相抽出カラムに毎分 10~20mL の流速で流し入れ、約 1 分間吸引を続け水分を除去する。アセトニトリル 5mL で展開し、溶出液を 50mL のナス型フラスコに移し、2%ジエチレングリコールアセトン溶液 1mL を加え、すり合わせ減圧濃縮器を用いて 40 以下で溶媒を留去する。以下、この残留物について A 法のウと同様の操作を行う。

(4) 高速液体クロマトグラフの操作条件

充てん剤：シリカゲルにオクタデシルシランを化学的に結合させたものを用いる。

カラム：内径 2～6mm、長さ 15～30cm のステンレス管を用いる。

カラム槽温度：40

溶離液：アセトニトリル、水及びリン酸の混液（60:40:0.1）を用い、フラザスルフロンの 20～25 分で流出するように流速を調整する。

検出器：波長 240nm で測定する。

感度：フラザスルフロンの 1ng が十分確認できるように感度を調整する。

(5) 検量線の作成

フラザスルフロンの標準品より 500mg/L のアセトニトリル溶液を調製し、この溶液をアセトニトリル及び水の混液（3:2）で希釈して 0.05～1mg/L 溶液を数点調製し、それぞれ 20 μ L ずつ高速液体クロマトグラフに注入し、ピーク高又はピーク面積を測定し検量線を作成する。

(6) 定量試験

試験溶液から 20 μ L を取り、高速液体クロマトグラフに注入し、(5)の検量線によりフラザスルフロンの重量を求め、これに基づき、試料中のフラザスルフロンの濃度を算出する。