

指定薬物の検査結果(2016年度)

辻村 和也、吉村 裕紀、本村 秀章

Survey Report of Designated Substances Controlled by the Pharmaceutical Affairs Law in Japan, for Luxury Goods and Dietary Supplements (2016)

Kazunari TSUJIMURA, Hiroki YOSHIMURA and Hideaki MOTOMURA

Key words: Designated Substances, Pharmaceutical Affairs Law in Japan, LC-QTOF/MS, GC-MS

キーワード: 指定薬物、医薬品医療機器等法、LC-QTOF/MS、GC-MS

はじめに

近年、危険ドラッグの乱用による事件事故が大きな社会問題となっている。危険ドラッグ中の成分は主に「医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(医薬品医療機器等法)」で指定薬物として規制される成分であり、その危険性は麻薬や覚醒剤をしのぐものもある。現在2,000成分を超える化学物質が指定薬物とされている。国は、包括指定制度導入、認定手続きの簡素化、単純所持禁止等の対応を行い、規制の強化及び迅速化に取り組んでいる。

長崎県でも2014年度より危険ドック及びその含有が疑われる嗜好品等を買上し、指定薬物の混入検査を開始した。本年度は、指定薬物成分の混入の可能性がある電子タバコリキッド、清涼飲料水及び健康補助食品について検査を実施した。その結果について報告する。

調査方法

1 検体

指定薬物成分の混入の可能性がある物品として電子タバコリキッド5製品を県内雑貨量販店から、清涼飲料水4製品及び栄養補助食品1製品をインターネット通販で試買し、計10製品を検体とした。

2 前処理

検体25mgをマイクロチューブに量り取り、メタノール1mLを加え、ボルテックス攪拌30秒及び10分間超音波照射による抽出後、遠心式フィルターユニット(メルクミリポア)でろ過した。ろ液をメタノールで10倍に希釈し、試験溶液とした。必要に応じ、適宜メタノールで希釈した。

3 分析装置

(1) ガスクロマトグラフー質量分析装置(GC-MS)

アジレントテクノロジー株式会社製 7890A/5975C GC/MSDを使用した。

(2) 高速液体クロマトグラフー四重極飛行時間型質量分析装置(LC-QTOF/MS-DAD)
ウォーターズ株式会社製 Waters ACQUITY UPLC I-CLASS / Xevo G2-XS QTOFを使用した。

4 分析条件

指定薬物のGC/MS分析条件は、「指定薬物の分析法について」(2007年5月21日付け薬食監麻発第0521002号監視指導・麻薬対策課通知)に準じて行った。また、LC-MS分析条件は、平成27年度指定薬物分析研究会議の資料を参考にした。GC-MS条件(表1)及びLC-QTOF/MS-DAD条件(表2)に示す。

5 スクリーニング検査

GC/MSスキャン分析で取得したデータを対象に、AMDISプログラム(NIST)を用い、Deconvolution処理を行った。処理されたピークについて、当センターで作成した「指定薬物 GC/MS ライブラー」、国衛研「違法ドラッグ閲覧データシステム」、「SWGDRUG Mass Spectral Library」及び「Cayman Spectral Library」を用い、各検体に含まれる指定薬物及び類似体のスクリーニングを行った。

LC-QTOF/MSスキャン分析(MS^E モード)では、取得したデータを対象に当センターで作成した「指定薬物の精密質量数データベース」を用いた検索を行った。

検査結果

2016年度指定薬物の検査において、医薬品医療機器等法第2条第15項に規定する指定薬物を含有する製品は確認されなかった。

参考文献

- 1) 厚生労働省医薬食品局監視指導・麻薬対策課長通知:指定薬物の分析法について。2007年5月21日, 薬食監麻発 0521002号(2007)
- 2) 野澤真里奈他; 違法ドラッグ試買検査の実施について(2011), 京都府保環研年報, **57**, 56~63(2012)
- 3) 高橋市長、他; 千葉県における違法ドラッグ試験検査について(平成21年度), 千葉県衛生研究所年報、**58**, 51~54(2009)
- 4) 武田章弘、他; 平成23・24年度の違法ドラッグ買上調査について. 大阪府立公衛研所報, 51, 23~27(2013)
- 5) 内山菜穂子; 平成27年度指定薬物分析研究会議. 資料「危険ドラッグ製品の分析及び成分の同定について」(2015)

表1 GC-MS 分析条件

【条件1】

カラム: HP-IMS (30 m×0.25 mm i.d., 膜厚 0.25 μm, Agilent 製)
 キャリアーガス: He, 0.7 mL/min
 (リテンションタイムロッキング: MDPPP:27.8 min)
 注入口温度: 200°C、スプリットレス
 検出器温度: 280°C
 イオン化法: EI
 カラム温度: 80°C(1 min)–5°C/min–190°C(15 min)–10°C/min
 –310°C(10 min)
 スキヤン:m/z: 40–550

【条件2】(合成カンabin用)

カラム: HP-IMS (30 m×0.25 mm i.d., 膜厚 0.25 μm, Agilent 製)
 キャリアーガス: He, 1.1 mL/min
 (リテンションタイムロッキング: MDPPP:4.96 min)
 注入口温度: 250°C、スプリットレス
 検出器温度: 280°C
 イオン化法: EI
 カラム温度: 200°C(1 min)–5°C/min–310°C(7 min)
 スキヤン:m/z: 40–550

表2 LC-QTOF/MS-DAD 分析条件

【条件1】

カラム: ACQUITY UPLC HSS T3 (2.1×100 mm, 1.8 μm, Waters 製)
 ガードカラム: Van Guard column (2.1 mm×5 mm, 1.8 μm, Waters 製)
 移動相 A: 0.1% キ酸
 移動相 B: 0.1% キ酸アセニトリル
 グラジエント条件: A(%) / B(%) = 95/5(0 min)–80/20(20 min)
 –20/80(30 min, 10 min Fold)
 流速: 0.3 mL/min
 カラム温度: 約 40°C
 イオン化法: ESI
 DAD スキヤン範囲: 210–450 nm
 MS スキヤン:m/z 100–1000

【条件2】(合成カンabin用)

カラム: ACQUITY UPLC HSS T3 (2.1×100 mm, 1.8 μm, Waters 製)
 ガードカラム: Van Guard column (2.1 mm×5 mm, 1.8 μm, Waters 製)
 移動相 A: 0.1% キ酸
 移動相 B: 0.1% キ酸アセニトリル
 グラジエント条件: A(%) / B(%) = 65/35(4 min fold)–35–5 to 25/75 (4–16 min)
 –10/90(16–17 min, 6 min fold)
 流速: 0.3 mL/min
 カラム温度: 約 40°C
 イオン化法: ESI
 DAD スキヤン範囲: 210–450 nm
 MS スキヤン:m/z 100–1000