



รายงานการวิจัย

เรื่อง

การหาปริมาณยาฆ่าแมลงตกค้างในผักและผลไม้สด และผลิตภัณฑ์
แปรรูปจากผักและผลไม้ ในเขตจังหวัดมหาสารคาม

Qualitative Analysis of Pesticide Residues in Fresh and
Processed Products of Vegetables and Fruits in
Mahasarakham Province

ปนัดดา แทนสุโพธิ์

ภิรมย์ สุวรรณสม

ทองสุข พลละมา

2561

ลิขสิทธิ์ของมหาวิทยาลัยราชภัฏมหาสารคาม

(งานวิจัยนี้ได้รับทุนอุดหนุนจากงบประมาณแผ่นดินด้านการวิจัย ปีงบประมาณ 2560)

กิตติกรรมประกาศ

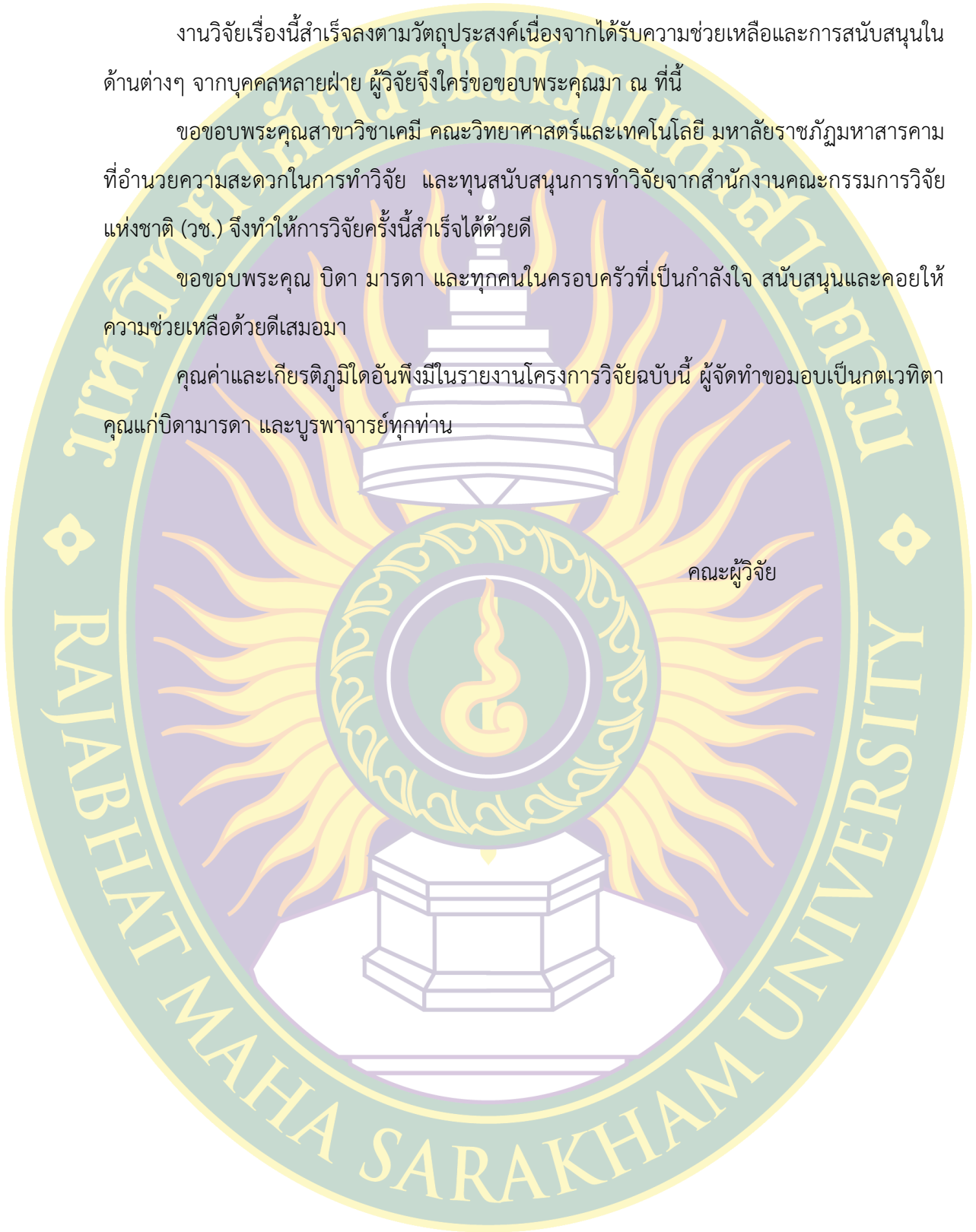
งานวิจัยเรื่องนี้สำเร็จลงตามวัตถุประสงค์เนื่องจากได้รับความช่วยเหลือและการสนับสนุนในด้านต่างๆ จากบุคคลหลายฝ่าย ผู้วิจัยจึงใคร่ขอขอบพระคุณมา ณ ที่นี้

ขอขอบพระคุณสาขาวิชาเคมี คณะวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยี มหาวิทยาลัยมหาสารคาม ที่อำนวยความสะดวกในการทำวิจัย และทุนสนับสนุนการทำวิจัยจากสำนักงานคณะกรรมการวิจัยแห่งชาติ (วช.) จึงทำให้การวิจัยครั้งนี้สำเร็จได้ด้วยดี

ขอขอบพระคุณ บิดา มารดา และทุกคนในครอบครัวที่เป็นกำลังใจ สนับสนุนและคอยให้ความช่วยเหลือด้วยดีเสมอมา

คุณค่าและเกียรติภูมิได้อันพึงมีในรายงานโครงการวิจัยฉบับนี้ ผู้จัดทำขอมอบเป็นกตเวทิตาคุณแก่บิดามารดา และบูรพาจารย์ทุกท่าน

คณะผู้วิจัย



ชื่อเรื่อง การหาปริมาณยาฆ่าแมลงตกค้างในผักและผลไม้สด และผลิตภัณฑ์
แปรรูปจากผักและผลไม้ ในเขตจังหวัดมหาสารคาม

ผู้วิจัย ดร.ปนัดดา แทนสุโพธิ์
ดร.ภริมย์ สุวรรณสม
ผศ.ทองสุข พละมา

โปรแกรมวิชา/คณะ สาขาเคมี/วิทยาศาสตร์และเทคโนโลยี

มหาวิทยาลัย มหาวิทยาลัยราชภัฏมหาสารคาม

ปีที่พิมพ์ 2561

บทคัดย่อ

ในงานวิจัยนี้มีวัตถุประสงค์เพื่อวิเคราะห์ยาฆ่าแมลงที่ตกค้างในผักและผลไม้สด และผักและผลไม้แปรรูป ที่ได้จากการสุ่มเก็บตัวอย่างจากตลาดสดและห้างสรรพสินค้าในเขตจังหวัดมหาสารคาม วิเคราะห์ยาฆ่าแมลงกลุ่มต่างๆ ที่อาจจะตกค้างในตัวอย่างจำนวน 17 ชนิด ด้วยเทคนิคแก๊ส โครมาโทกราฟี และเทคนิคของเหลวสมรรถนะสูง จำนวนตัวอย่างที่วิเคราะห์ทั้งหมดคือ 210 ตัวอย่าง จากการทดลองพบว่ามีสารเคมียาฆ่าแมลงตกค้างในตัวอย่างทั้งที่เก็บจากตลาดสดและห้างสรรพสินค้า มีตัวอย่าง 85 ตัวอย่างจากทั้งหมดที่มีปริมาณสารตกค้างในระดับไม่ปลอดภัย คิดเป็นร้อยละ 40.5 โดยที่ 61 ตัวอย่างได้จากตลาดสด และอีก 24 ตัวอย่างได้จากห้างสรรพสินค้า ผักที่มีสารตกค้างมากที่สุดคือแตงกวา พริกสด และถั่วฝักยาว และผลไม้ที่มีสารตกค้างมากที่สุดคือฝรั่ง

Research Title Qualitative Analysis of Pesticide Residues in Fresh and Processed Products of Vegetables and Fruits in Mahasarakham Province

Researcher Dr.Panadda Tansupo
Dr.Pirom Suwannasom
Assist.Prof.Thongsuk Palama

Department/Faculty Chemistry/Science and Technology

University Rajabhat Mahasarakham University

Year 2018



ABSTRACT

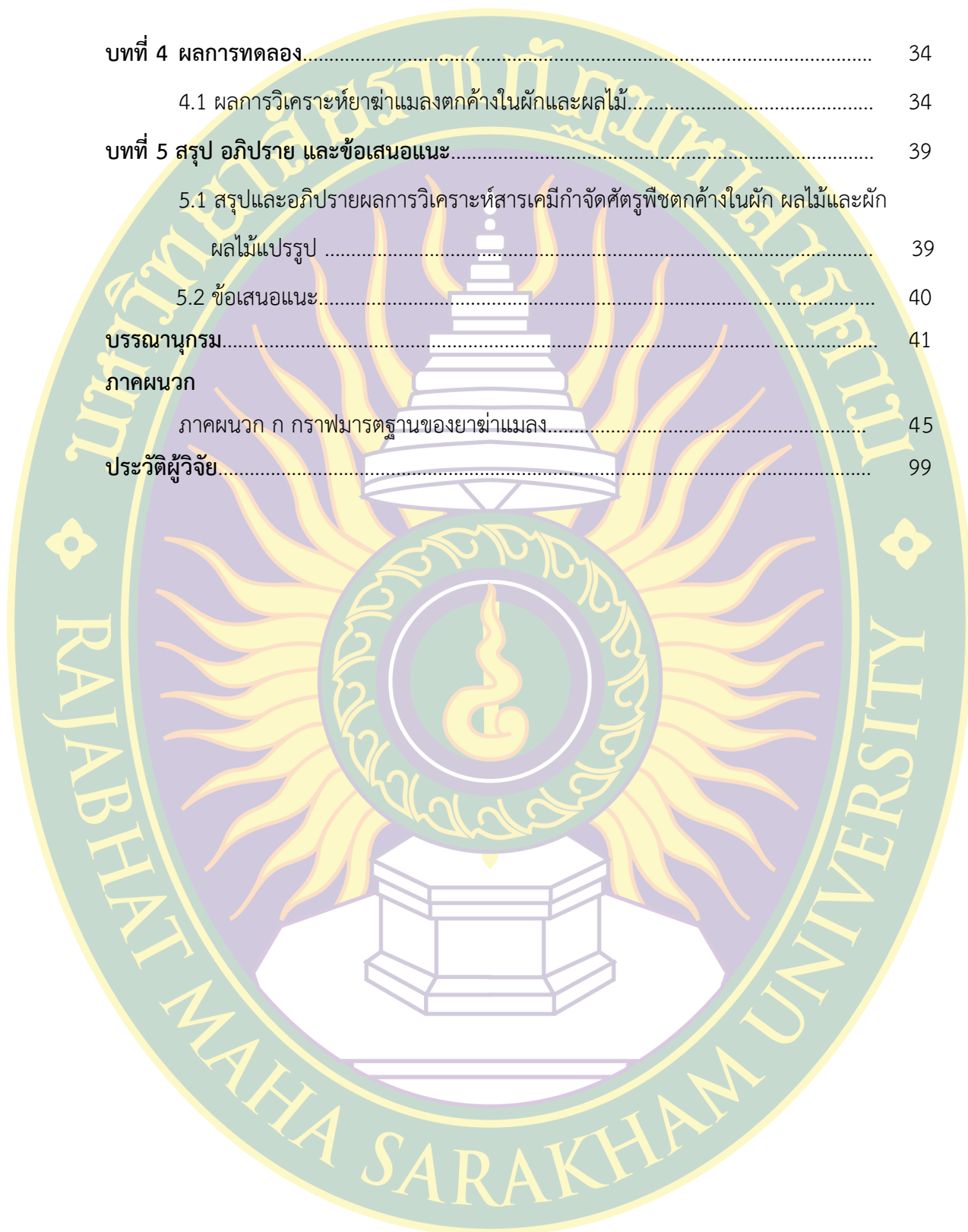
The objective of this research aims to analysis of pesticide residues in fresh and processed products of vegetables and fruits collected from local market and supermarket in Mahasarakham Province. A total of 17 pesticides from different chemical groups were analyzed by Gas chromatography and High performance liquid chromatography. The total sample were 210 samples. The results show that the pesticide residues were found in the samples from both of two sources. There are 85 samples contains pesticide residues at high insecurity (40.5%), that 61 samples collected from local market and 24 samples collected from supermarket. High insecurity level of pesticide residues was long bean, cucumber and chili and for fruit was guava.

สารบัญ

หัวเรื่อง	หน้า
กิตติกรรมประกาศ.....	ก
บทคัดย่อภาษาไทย.....	ข
บทคัดย่อภาษาอังกฤษ.....	ค
สารบัญ.....	ฉ
สารบัญตาราง.....	ช
สารบัญรูปภาพ.....	ฌ
บทที่ 1 บทนำ.....	1
1.1 ความสำคัญที่มาของปัญหา.....	1
1.2 วัตถุประสงค์ของการวิจัย.....	3
1.3 ขอบเขตของการวิจัย.....	3
1.4 ผลที่คาดว่าจะได้รับ.....	3
1.5 สถานที่ทำการวิจัย.....	4
1.6 ระยะเวลาทำการวิจัย.....	4
บทที่ 2 เอกสารและงานวิจัยที่เกี่ยวข้อง.....	5
2.1 สารเคมีป้องกันกำจัดศัตรูพืช.....	5
2.2 ชนิดของสารเคมีป้องกันกำจัดศัตรูพืช.....	6
2.3 รูปแบบของการใช้ยาฆ่าแมลงในประเทศไทย.....	13
2.4 ระดับความเป็นพิษของวัตถุอันตราย.....	13
2.5 วิธีการตรวจวิเคราะห์ปริมาณสารกำจัดศัตรูพืชตกค้าง.....	17
2.6 งานวิจัยที่เกี่ยวข้อง.....	19
บทที่ 3 วิธีดำเนินการทดลอง.....	26
3.1 วัสดุอุปกรณ์.....	26
3.2 การเตรียมตัวอย่าง.....	27
3.3 เครื่องมือวิเคราะห์.....	29
3.4 การตรวจสอบด้วยวิธีการอย่างง่าย.....	31

สารบัญ(ต่อ)

หัวเรื่อง	หน้า
บทที่ 4 ผลการทดลอง.....	34
4.1 ผลการวิเคราะห์ยาฆ่าแมลงตกค้างในผักและผลไม้.....	34
บทที่ 5 สรุป อภิปราย และข้อเสนอแนะ.....	39
5.1 สรุปและอภิปรายผลการวิเคราะห์สารเคมีกำจัดศัตรูพืชตกค้างในผัก ผลไม้และผัก ผลไม้แปรรูป	39
5.2 ข้อเสนอแนะ.....	40
บรรณานุกรม.....	41
ภาคผนวก	
ภาคผนวก ก กราฟมาตรฐานของยาฆ่าแมลง.....	45
ประวัติผู้วิจัย.....	99

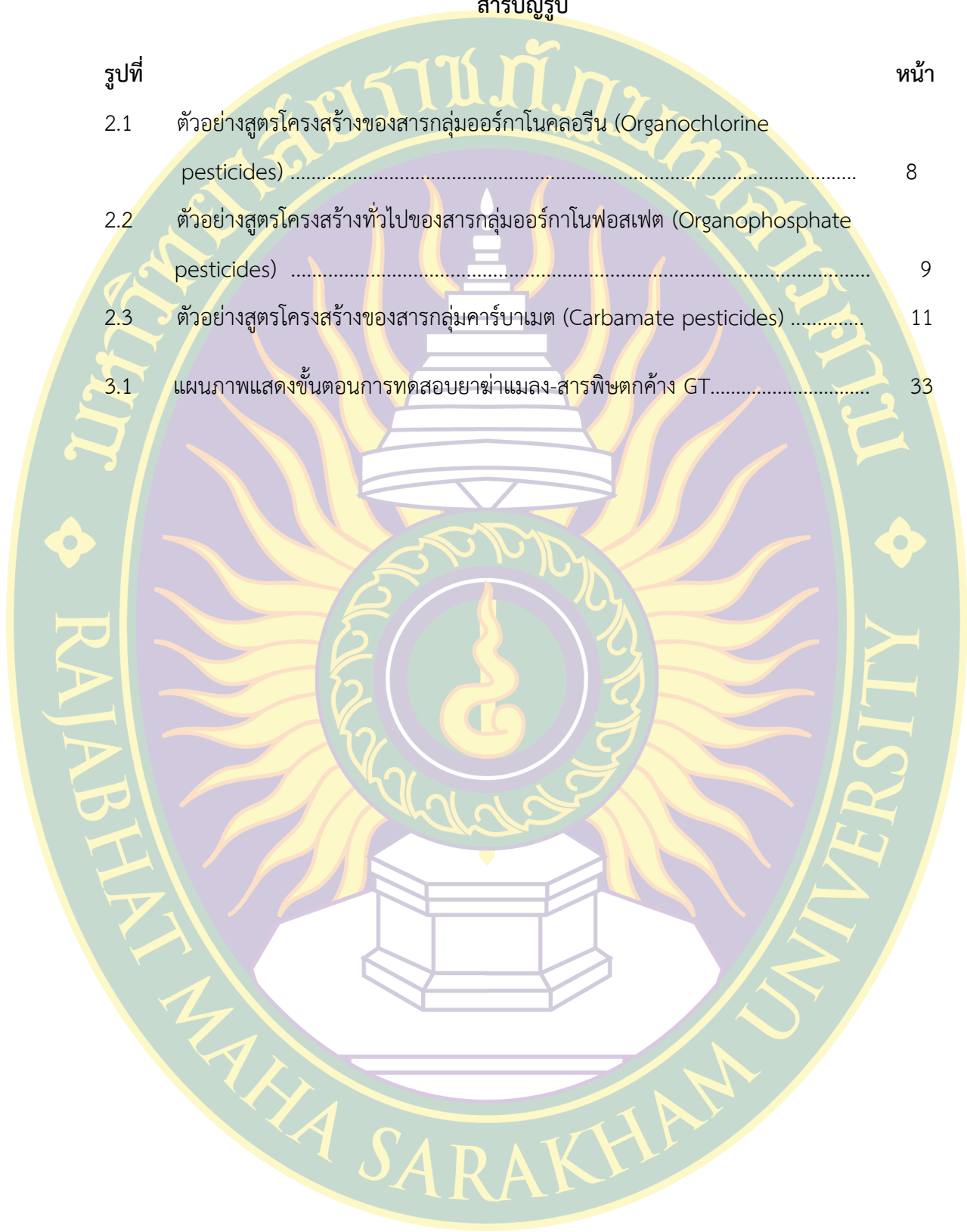


สารบัญตาราง

ตารางที่	หน้า
2.1	12
2.2	13
2.3	14
2.4	15
2.5	16
4.1	34
4.2	35
4.3	36
4.4	36
4.5	37
4.6	38

สารบัญรูป

รูปที่		หน้า
2.1	ตัวอย่างสูตรโครงสร้างของสารกลุ่มออร์กาโนคลอรีน (Organochlorine pesticides)	8
2.2	ตัวอย่างสูตรโครงสร้างทั่วไปของสารกลุ่มออร์กาโนฟอสเฟต (Organophosphate pesticides)	9
2.3	ตัวอย่างสูตรโครงสร้างของสารกลุ่มคาร์บาเมต (Carbamate pesticides)	11
3.1	แผนภาพแสดงขั้นตอนการทดสอบยาฆ่าแมลง-สารพิษตกค้าง GT.....	33



บทที่ 1

บทนำ

1.1 ความสำคัญและที่มาของปัญหา

ประเทศไทยจัดเป็นประเทศเกษตรกรรมซึ่งมีการเพาะปลูกพืชอาหารหลายประเภททั้งเพื่อบริโภคในประเทศและส่งออก ดังนั้นคุณภาพและความปลอดภัยของผลผลิตทางการเกษตรจึงมีผลกระทบต่อเศรษฐกิจของประเทศและสุขภาพของผู้บริโภคในวงกว้าง ในปัจจุบันสารเคมีฆ่าแมลงเป็นสารกำจัดศัตรูพืชที่ใช้กันอย่างแพร่หลาย และถูกใช้มากที่สุด โดยสารเคมีฆ่าแมลงที่นำเข้ามามากที่สุด คือ กลุ่มออร์กาโนฟอสเฟต รองลงมา คือ คาร์บาเมต ออร์กาโนคลอรีนและไพรีทรอยด์ และมีแนวโน้มในการใช้เพิ่มขึ้นทุกปี การใช้ยาฆ่าแมลงประเภทต่างๆ เหล่านี้ โดยที่ไม่ได้รับคำแนะนำที่ถูกต้อง เช่น การใช้ในปริมาณที่มากเกินไปเพื่อที่จะเร่งให้ได้ผลผลิตที่ดี มีคุณภาพ และมีจำนวนมาก ซึ่งบางครั้งเกษตรกรไม่ได้ทิ้งระยะเวลาให้นานพอก่อนการเก็บเกี่ยว และจำหน่ายต่อผู้บริโภค ซึ่งอาจทำให้สารเคมีเหล่านี้ตกค้างอยู่ในผลผลิต ในดิน และบางส่วนถูกชะล้างสู่แหล่งน้ำ เป็นสาเหตุให้เกิดผลกระทบต่อผู้บริโภคและสิ่งแวดล้อม โดยปัญหาสารเคมีตกค้างทางการเกษตรนี้จัดเป็นปัญหาหลักที่เกิดขึ้นกับภาคเกษตรกรรมและสุขภาพของคนไทยในปัจจุบัน ที่มีความพยายามจะเพิ่มผลผลิตให้สูง มีคุณภาพ ปราศจากโรคและแมลง จึงจำเป็นต้องใช้สารเคมีโดยเฉพาะพืชผักนั้นมักพบแมลงศัตรูพืชมาก โดยเฉพาะหนอน เพลี้ย และเชื้อรา ทำให้เกษตรกรต้องใช้ยาฆ่าแมลงและสารเคมีป้องกันกำจัดเชื้อรา เพื่อไม่ให้ผักเสียหาย สารเคมีกำจัดแมลงในผลผลิตเกษตรที่มักใช้ มี 4 กลุ่ม คือกลุ่มออร์กาโนฟอสเฟต (organophosphate) กลุ่มคาร์บาเมต (carbamate) กลุ่มไพรีทรอยด์ (pyrethroid) และกลุ่มออร์กาโนคลอรีน (organochlorine) โดยสารเคมีกำจัดแมลง 3 กลุ่มแรกนิยมใช้ในทางเกษตรกรรมและผลิตภัณฑ์ทั่วไป สำหรับกลุ่มที่ 4 คือ กลุ่มสารออร์กาโนคลอรีนในหลายประเทศได้ประกาศห้ามใช้ เนื่องจากสารตกค้างมีความคงทนมาก สลายตัวได้ยากในสิ่งแวดล้อมและสามารถสะสมในร่างกายมนุษย์ ก่อให้เกิดอันตรายต่อสุขภาพ สารเคมีตกค้างที่พบบ่อยคือ สารกลุ่มออร์กาโนฟอสเฟต (organophosphate) และสารคาร์บาเมต (carbamate) ซึ่งเป็นกลุ่มของสารเคมีที่ส่งผลต่อระบบประสาทส่วนกลาง และระบบประสาทรอบนอก สารเคมีเหล่านี้เมื่อใช้ในปริมาณที่มากจะไม่สามารถกำจัดให้หมดได้โดยการทำความสะอาดด้วยการล้าง เพราะสารที่ตกค้างสามารถซึมเข้าสู่

เนื้อเยื่อของผลผลิต ส่งผลให้เกิดภาวะสารเคมีตกค้างในผู้บริโภคและกระทบต่อการสุขภาพของประชาชนในประเทศ

ผัก และผลไม้เป็นพืชที่มีความสำคัญทางเศรษฐกิจ เป็นแหล่งอาหารที่สำคัญของมนุษย์ นอกจากนี้ผักและผลไม้ยังมีสารอาหารที่จำเป็นต่อการเจริญเติบโตของร่างกายที่จะเสริมสร้างร่างกายให้แข็งแรง เป็นแหล่งวิตามินและเกลือแร่ที่มีคุณค่าทางโภชนาการ แต่จากปัญหาดังกล่าวข้างต้น จึงจำเป็นต้องมีการตรวจหาฆ่าแมลงตกค้างในผักสด ผลไม้สด รวมถึงผลิตภัณฑ์แปรรูปจากผักและผลไม้ เพื่อเป็นการป้องกันอันตรายจากการได้รับยาฆ่าแมลงที่ตกค้าง การส่งเสริมความปลอดภัยในการบริโภค และเป็นแนวทางเพื่อป้องกันให้ผู้บริโภคตระหนักถึงอันตรายที่ได้รับจากยาฆ่าแมลง รวมทั้งการเลือกซื้อผักสดที่ถูกต้องวิธ พร้อมกับประกอบอาหารประเภทผักสดต่างๆ ให้สะอาดปราศจากสารปนเปื้อน และนอกจากนี้ก็เพื่อเป็นการป้องกันการกีดกันการส่งออกสินค้าเกษตรไปยังต่างประเทศ ผู้ส่งออกไทยต้องเร่งปรับปรุงคุณภาพพืชผักให้ได้คุณภาพและมาตรฐานจากต้นทางก่อนที่สินค้าจะถูกส่งออกไปยังปลายทาง ซึ่งวิธีการตรวจวิเคราะห์ปริมาณสารพิษตกค้างในปัจจุบันวิธีการหาปริมาณสารพิษตกค้างในพืช ผัก ผลไม้ และในตัวอย่างอื่นๆจะมีอยู่ 2 วิธีใหญ่ๆ ขึ้นอยู่กับวัตถุประสงค์ของการวิเคราะห์ ดังนี้ การตรวจหาสารพิษตกค้างเบื้องต้นด้วยวิธีทางภาคสนาม ซึ่งได้รับความนิยม เนื่องจากสะดวก รวดเร็ว สามารถรู้ผลได้ทันทีว่าผลิตผลนั้นปลอดภัยต่อการบริโภคหรือไม่ และอีกวิธีหนึ่งคือสำหรับการส่งออกมักนิยมตรวจวิเคราะห์อย่างละเอียดภายในห้องปฏิบัติการ เนื่องจากต้องใช้ใบรับรองจากหน่วยงานตรวจวิเคราะห์เพื่อการส่งออก และเพื่อให้มั่นใจได้ว่าสินค้านั้นมีความปลอดภัย ตรงตามกฎระเบียบการนำเข้าสินค้าของแต่ละประเทศ การตรวจหาปริมาณสารกำจัดวัชพืชที่ตกค้างในผลผลิตทางการเกษตร หรือในสิ่งแวดล้อม ที่มีระดับความเข้มข้นต่ำ (ppm) ส่วนใหญ่ใช้เครื่องมือ high performance liquid chromatography (HPLC) และ gas chromatography (GC) โดยใช้ตัวตรวจวัดเป็น electron capture detector (ECD) หรือในบางกรณีที่ต้องการเพิ่มสภาพไวจะใช้เป็น mass spectrometry detector (MSD)

ปัจจุบันวิธีการตรวจสอบสารตกค้าง โดยเฉพาะสารกำจัดศัตรูพืชมีขั้นตอนที่ยุ่งยากสิ้นเปลืองอุปกรณ์ สารเคมี ใช้เวลาในการตรวจสอบนาน และราคาค่าตรวจวิเคราะห์สูง ด้วยเหตุนี้งานวิจัยนี้มีวัตถุประสงค์เพื่อวิเคราะห์ยาฆ่าแมลง โดยใช้วิธีการตรวจวัดที่ง่าย สะดวก รวดเร็ว ใช้สารเคมีปริมาณน้อย ปลอดภัยต่อผู้ปฏิบัติงาน ให้ผลการทดสอบที่มีความถูกต้องเพื่อใช้ตรวจสอบสารตกค้างเบื้องต้นที่สามารถตรวจสอบได้ง่ายและรวดเร็ว และการหาปริมาณยาฆ่าแมลงที่ตกค้างในผักผลไม้ และผลิตภัณฑ์แปรรูปจากผักและผลไม้ ด้วยเครื่องมือเฉพาะที่ให้ความถูกต้องสูง โดยสุ่มตัวอย่างจากตลาดและห้างสรรพสินค้าในพื้นที่จังหวัดมหาสารคาม และเพื่อให้สามารถนำข้อมูลที่ได้

จากการตรวจหายาฆ่าแมลงตกค้างในตัวอย่างที่สุ่มวิเคราะห์นี้เป็นข้อมูลพื้นฐานในการเฝ้าระวังความปลอดภัยด้านอาหารได้ต่อไป

1.2 วัตถุประสงค์ของการวิจัย

1.2.1 เพื่อวิเคราะห์ปริมาณยาฆ่าแมลงกลุ่มต่างๆ โดยใช้เครื่องมือเฉพาะ

1.2.2 เพื่อทราบระดับยาฆ่าแมลงชนิดต่างๆ ที่ตกค้างว่าอยู่ในระดับที่ปลอดภัยต่อผู้บริโภค ทั้งในผักและผลไม้สด รวมถึงผลิตภัณฑ์แปรรูปจากผักและผลไม้

1.2.3 เพื่อเป็นข้อมูลพื้นฐานที่จะนำไปสู่การปรับปรุงกระบวนการผลิตด้วยการลดใช้สารเคมีเกินความจำเป็นของเกษตรกร และการเฝ้าระวังของสำนักงานสาธารณสุขจังหวัด

1.3 ขอบเขตของการวิจัย

ทำการสุ่มเก็บตัวอย่างจากร้านค้าในตลาด 3 แห่ง และห้างสรรพสินค้า 2 แห่ง ในพื้นที่เขตอำเภอเมืองและอำเภอกอสุ่มพิสัย จังหวัดมหาสารคาม รวมจำนวน 5 แห่ง โดยแบ่งเป็นการสุ่มตัวอย่างผักสดที่มีความนิยมในการบริโภค 8 ชนิด ได้แก่ กะหล่ำปลี ผักคะน้า ผักกาดขาว ใบโหระพามะเขือเทศ พริกสด แตงกวา และถั้วฝักยาว ชนิด รวมเป็น 120 ตัวอย่าง สุ่มตัวอย่างผลไม้สด 4 ชนิด ได้แก่ แตงโม ส้ม ฝรั่ง และแอปเปิ้ล รวมเป็น 60 ตัวอย่าง และสุ่มตัวอย่างผักและผลไม้แปรรูปอีก 2 ชนิด รวมเป็น 30 ตัวอย่าง แล้วนำมาตรวจหายาฆ่าแมลงกลุ่มต่างๆ ได้แก่กลุ่มคาร์บาเมต กลุ่มออร์แกโนฟอสฟอรัส กลุ่มไพรีทรอยด์ ที่ตกค้างในตัวอย่าง ด้วยวิธีการวิเคราะห์โดยอาศัยเครื่องมือเฉพาะ ได้แก่ เทคนิคแก๊สโครมาโทกราฟี เทคนิคโครมาโทกราฟีของเหลวสมรรถนะสูง และเทคนิคอย่างง่ายโดยการใช้ชุดตรวจหายาฆ่าแมลง (GT)

1.4 ผลที่คาดว่าจะได้รับ

1.4.1 ทราบข้อมูลการตกค้างของยาฆ่าแมลงในตัวอย่างผัก ผลไม้ และผลิตภัณฑ์แปรรูปจากผักและผลไม้

1.4.2 ได้ข้อมูลพื้นฐานที่จะนำไปสู่การปรับปรุงกระบวนการผลิตด้วยการลดใช้สารเคมีเกินความจำเป็นของเกษตรกร และการเฝ้าระวังของสำนักงานสาธารณสุขจังหวัด

1.4.3 เป็นข้อมูลให้หน่วยงานต่างๆ นำผลงานวิจัยไปใช้ได้ ได้แก่ กรมวิชาการเกษตร ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด เครือข่ายภาคประชาชน ได้แก่ มูลนิธิเพื่อผู้บริโภค และเครือข่ายผู้บริโภคจังหวัดต่างๆ เป็นต้น

1.5 สถานที่ทำการวิจัย

มหาวิทยาลัยราชภัฏมหาสารคาม

1.6 ระยะเวลาทำการวิจัย

เดือน พฤศจิกายน 2559 – ตุลาคม 2561



บทที่ 2

แนวคิด ทฤษฎี เอกสารและงานวิจัยที่เกี่ยวข้อง

2.1 สารเคมีป้องกันกำจัดศัตรูพืช

ประเทศไทยเป็นประเทศเกษตรกรรม เป็นแหล่งแหล่งผลิตอาหารของระดับภูมิภาค และระดับโลก ตั้งแต่อดีตจนถึงปัจจุบัน การเกษตรกรรมในประเทศเริ่มต้น จากการเกษตรแบบพื้นบ้าน และมีการพัฒนาเป็นแบบผสมผสานที่มีการใช้สารเคมีการเกษตร อาทิ สารกำจัดศัตรูและปุ๋ยเคมีอย่างต่อเนื่องเพื่อเพิ่มผลผลิต และนอกจากนี้ความปลอดภัยด้านอาหารเป็นประเด็นที่ทั่วโลกให้ความสำคัญโดยเฉพาะประเทศไทย ซึ่งมีเป้าหมายการสร้างเสริมความเข้มแข็งด้านผลผลิตการเกษตรและสร้างความปลอดภัยในอาหาร เพื่อเป้าหมายการเป็นครัวของโลก การพัฒนาศักยภาพห้องปฏิบัติการเพื่อเพิ่มขีดความสามารถในการตรวจสอบสารปนเปื้อนและสารตกค้างในอาหารจึงมีความจำเป็นในการสร้างมาตรฐานความเชื่อมั่นต่อกระบวนการตรวจสอบระบบการผลิตครบวงจร เพิ่มความมั่นใจต่อประเทศคู่ค้า และเพิ่มความมั่นใจในระบบอาหารปลอดภัยต่อผู้บริโภค

สารเคมีป้องกันกำจัดศัตรูพืช หรือยาฆ่าแมลง คือวัตถุที่มีพิษที่นำมาใช้เพื่อป้องกันกำจัดศัตรูพืช สัตว์ และมนุษย์ทั้งในการเกษตรอุตสาหกรรม และสาธารณสุข ซึ่งได้รับอนุญาตให้ใช้ได้บางชนิด แต่ต้องทิ้ง ระยะเวลาให้สารหมดความเป็นพิษก่อนการเก็บเกี่ยว หากได้รับสารฆ่าแมลงเข้าสู่ร่างกายจะเกิดปฏิกิริยาทางเคมี กับเอนไซม์ในร่างกาย มีผลให้เกิดการขัดขวางการทำงานที่ตามปกติของระบบประสาททั้งในคนและสัตว์ ความเป็นพิษขึ้นกับคุณสมบัติของสารเคมีแต่ละชนิด วิธีการได้รับสารเข้าสู่ร่างกาย ปริมาณความถี่ สุขภาพ ของผู้ที่ได้รับสารพิษและก่อให้เกิดอาการอ่อนเพลีย ปวดศีรษะ มึนงง หายใจลำบาก แน่นในอกคลื่นไส้ อาเจียน ปวดท้อง ท้องเดิน กล้ามเนื้อโดยเฉพาะที่ลิ้นและหนังตากระตุก ชัก หหมดสติ

สารเคมีป้องกันกำจัดศัตรูพืชหรือสัตว์ : หมายถึง สารเคมีที่มีจุดมุ่งหมายใช้เพื่อป้องกัน ทำลาย ดึงดูด ขับไล่ หรือควบคุมศัตรูพืชและสัตว์ หรือพืชและสัตว์ที่ไม่พึงประสงค์ ไม่ว่าจะเป็นการใช้ระหว่างการเพาะปลูก การเก็บรักษา การขนส่ง การจำหน่าย หรือใช้ในระหว่างขบวนการผลิตอาหาร หรือสารเคมีที่อาจใช้กับสัตว์ เพื่อควบคุม ectoparasites และให้หมายความรวมถึง สารควบคุมการเจริญเติบโตของพืช สารทำให้ใบร่วง สารทำให้ผลร่วง สารยับยั้งการแตกยอดอ่อน และสารที่ใช้กับพืชผลก่อนหรือหลังการเก็บเกี่ยว เพื่อป้องกันการเสื่อมเสียระหว่างการเก็บ

รักษา และการขนส่ง แต่ไม่รวมถึงปุ๋ย สารอาหารของพืชและสัตว์ วัตถุเจือปนในอาหาร และยาสำหรับสัตว์

2.2 ชนิดของสารเคมีป้องกันกำจัดศัตรูพืช

โดยทั่วไป สารเคมีกำจัดศัตรูพืชและสัตว์ มักนิยมเรียกกันว่า “ ยาฆ่าแมลง ” เท่าที่ใช้กัน มี 4 กลุ่ม ได้แก่

2.2.1 กลุ่มออร์กาโนคลอรีน (Organochlorine compound)

เป็นยาฆ่าแมลงสังเคราะห์ ซึ่งเป็นกลุ่มของสารเคมีที่มีคลอรีนเป็นองค์ประกอบ เรียกอีกอย่างว่า คลอรีเนเตดไฮโดรคาร์บอน (Chlorinated Hydrocarbons) มีธาตุไฮโดรเจน คาร์บอนและคลอรีนเป็นส่วนประกอบ แบ่งออกเป็น 3 กลุ่มย่อย ได้แก่

(1) กลุ่มอนุพันธ์ของคลอรีเนเตดอีเทนส์ (Chlorinated Ethane derivatives) รวมถึง DDT และยาฆ่าแมลงอื่นที่มีสูตรใกล้เคียง บางครั้งอาจเรียกว่ากลุ่ม ดีดีทีอนาล็อกซ์ (DDT analog) ตัวที่สำคัญคือ DDT โดยเมื่อเข้าสู่ร่างกายแล้วจะถูกเปลี่ยนเป็น DDD และ DDE ซึ่งพบว่า DDE ไม่เป็นอันตรายต่อแมลง ส่วน DDT เป็นอันตรายต่อแมลงและใช้เป็นสารกำจัดแมลงด้วย นอกจากนี้ยังมี Dicofol, Methoxychlor, DMC, Chlorobenzelate

(2) กลุ่มไซโคลไดเอินส์ (Cyclodienes) เช่น Aldrin, Dieldrin, Heptachlor, Chlordane เป็นต้น

(3) กลุ่มอื่นๆ เช่น กลุ่มเฮกซาคลอร์ไซโคลเฮกเซน (Hexachlorocyclohexanes) ได้แก่ BHC , Lindane สารกลุ่มนี้เจือปนในน้ำ ส่วนใหญ่อยู่ในรูปสารละลาย หรือแขวนลอย จะดูดซึมได้ดีทางผิวหนังซึ่งส่วนใหญ่สารจะออกฤทธิ์ต่อเส้นประสาทสั่งการ (Motor nerves) เส้นประสาทรับความรู้สึก (Sensory nerves) ความเป็นพิษก่อให้เกิดพิษเรื้อรังในระยะยาวเนื่องจากสลายตัวยาก และสะสมในสิ่งแวดล้อมสูงโดยเฉพาะดีดีทีที่เป็นสารที่มีประสิทธิภาพในการกำจัดแมลงสูง จะออกฤทธิ์ค่อนข้างช้า อาการแรกที่มีมักพบคือการเคลื่อนไหวไม่ประสานกัน ระบบหายใจล้มเหลวและตายในที่สุด กลไกการออกฤทธิ์ของสารกลุ่มออร์กาโนคลอรีน ยังไม่ทราบแน่ชัด อาการพิษเฉียบพลัน มีพิษต่อระบบประสาทส่วนกลาง ผู้ป่วยจะแสดงอาการไวต่อสิ่งเร้ามาก กระวนกระวายเวียนศีรษะ เสียการทรงตัว บางครั้งมีการชักเกร็งคล้ายกับได้รับสารสตริกนิน ผู้ป่วยอาจตายด้วยระบบหายใจล้มเหลว

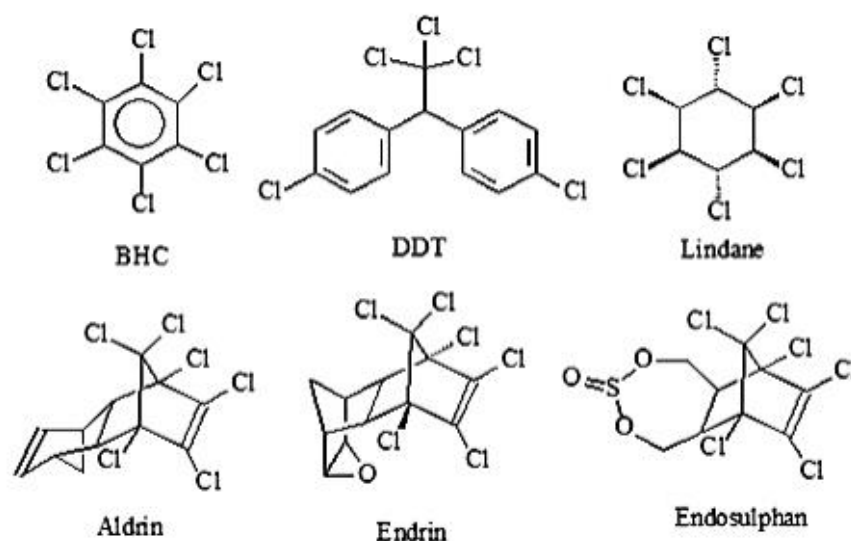
สารเคมีกำจัดแมลงในกลุ่มนี้ที่นิยมใช้กันมาก คือ ดีดีที (DDT) ดีลดิริน (dieldrin)

ออลดริน (aldrin) ท็อกซาฟีน (toxaphene) คลอเดน (chlordane) ลินเดน (lindane) เอนดริน (endrin) เฮปตาครอ (heptachlor) เป็นต้น สารเคมีในกลุ่มนี้ส่วนใหญ่เป็นสารเคมีที่มีพิษไม่เลือก (คือเป็นพิษต่อแมลงทุกชนิด) และค่อนข้างจะสลายตัวช้า ทำให้พบตกค้างในห่วงโซ่อาหารและสิ่งแวดล้อมได้นาน บางชนิดอาจตกค้างได้นานหลายสิบปี ปัจจุบัน ประเทศส่วนใหญ่ทั่วโลกจะไม่อนุญาตให้ใช้สารเคมีในกลุ่มนี้ หรือไม่ก็มีการควบคุมการใช้ ไม่อนุญาตให้ใช้อย่างเสรี เพราะผลกระทบต่อสุขภาพและสิ่งแวดล้อม

การได้รับพิษและกลไกการออกฤทธิ์

สารพิษกลุ่มนี้มักเจือปนมากับเนื้อสัตว์ โดยเฉพาะส่วนที่ติดมัน ผลผลิตทางการเกษตร เช่น นมวัว พืชผักผลไม้ เราอาจได้รับสารพิษกลุ่มนี้โดยการรับประทานอาหาร การใช้ยาฉีดพ่นฆ่าแมลง หรือเจือปนมากับฝุ่นละอองในท้องถิ่นที่มีการใช้สารเหล่านี้ (ปัจจุบันยาฆ่าแมลงกลุ่มนี้บางชนิดห้ามใช้อย่างเด็ดขาด เช่น ดีดีที เอนดริน บางชนิดจำกัดการใช้ เช่น อัลดริน ดีลดริน เป็นต้น) ยาฆ่าแมลงกลุ่มนี้มีความเป็นพิษเฉียบพลันต่ำกว่ากลุ่มอื่น แต่ก่อให้เกิดพิษเรื้อรังในระยะยาว เนื่องจากสลายตัวยาก และสะสมในสิ่งแวดล้อมสูง โดยเฉพาะดีดีที ซึ่งมีราคาถูก มีประสิทธิภาพในการกำจัดแมลงสูง ดีดีทีจะแสดงฤทธิ์ค่อนข้างช้า อาการแรกๆที่มักพบคือ การเคลื่อนไหวไม่ประสานกัน ตามด้วยอาการสั่นทั้งร่างกาย แขนขา พิษเฉียบพลันของดีดีทีที่ผู้ป่วยจะมีอาการชัก ตัวเขียวคล้ำจากการขาดออกซิเจน ระบบหายใจอาจล้มเหลวและตายได้ การสูดดมอาจก่อการระคายเคืองต่อปอด ส่วนพิษเรื้อรังจะมีผลต่อระบบทางเดินอาหาร เบื่ออาหาร คลื่นไส้ อาเจียน น้ำหนักลด เหน็ดเหนื่อยเมื่อยล้าตามร่างกาย ส่วนกลุ่มไซโคลไดอินส์ เป็นสารพิษต่อระบบประสาทเช่นกัน พิษเฉียบพลันอาการคล้ายกับดีดีที แต่มีอาการชักร่วมด้วย ส่วนพิษเรื้อรังอาจก่อให้เกิดมะเร็ง

ยาฆ่าแมลงกลุ่มออร์กาโนคลอรีนนี้ ส่วนใหญ่ละลายได้ดีในไขมันจึงสะสมในอวัยวะที่มีส่วนประกอบไขมันสูง เช่น ตับ ไต ระบบประสาท เลือด น้ำดี ม้าม และต่อมแอดรีนัล เป็นต้น ละลายได้น้อยในน้ำ แต่ถ้าอยู่ในรูปสารละลาย จะดูดซึมได้ดีทางผิวหนัง ซึ่งส่วนใหญ่แล้วสารจะออกฤทธิ์ต่อเส้นประสาทสั่งการ (motor nerves) เส้นประสาทรับความรู้สึก (sensory nerves) และส่วนมอเตอร์คอร์เทกซ์ (motor cortex) ในสมอง และอาจเหนี่ยวนำให้มีการสร้างเอนไซม์ที่โครโมโซมของตับเพิ่มมากขึ้นด้วย ซึ่งอาจส่งผลให้เกิดการเปลี่ยนแปลงสารเคมีจำนวนมากแตกต่างไปจากปกติ โดยเฉพาะฮอร์โมนที่ทำหน้าที่ในการสืบพันธุ์และการสร้างตัวอ่อน



รูปที่ 2.1 ตัวอย่างสูตรโครงสร้างของสารกลุ่มออร์กาโนคลอรีน (Organochlorine pesticides)

ที่มา : <http://www.intechopen.com/books/pesticides-in-the-modern-world-effects-of-pesticidesexposure/a-forensic-view-of-pesticide-poisonings-in-brazil>

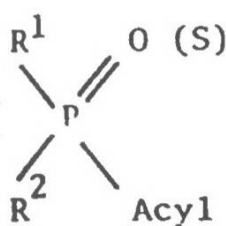
2.2.2 กลุ่มออร์กาโนฟอสเฟต (Organophosphate compound)

เป็นสารอินทรีย์ที่มีฟอสฟอรัสเป็นองค์ประกอบสำคัญ และเป็นสารที่ละลายได้ดีในน้ำ ยาฆ่าแมลงกลุ่มนี้ที่มีความสำคัญทางการค้าและพิษวิทยา คือ เอสเทอร์ และไทออล โดยสารเคมีในกลุ่มนี้ที่รู้จักกันดีคือ มาลาไธออน (malathion) ไดอาซิโนน (diazinon) เฟนนิโตรธอน (fenitrothion) ไพริมิฟอสเมทิล (pirimiphos methyl) และไดคลอวอส (dichlorvos หรือ DDVP) เป็นต้น สารเคมีในกลุ่มนี้สลายตัวได้ง่ายในธรรมชาติ จึงมีพิษตกค้างน้อย มีประสิทธิภาพในการป้องกันกำจัดศัตรูพืชได้สูง บางชนิดมีความเป็นพิษต่อสัตว์เลือดอุ่นน้อย บางชนิดก็มีความเป็นพิษต่อคน และสัตว์ที่มีกระดูกสันหลัง โดยมีความเป็นพิษต่อการทำงานของเอนไซม์ในระบบประสาท คือ โคลีนเอสเตอเรส (Cholinesterase) แต่สารในกลุ่มนี้จะย่อยสลายได้เร็วกว่ากลุ่มแรก

การได้รับพิษและกลไกการออกฤทธิ์

อาจพบสารกลุ่มนี้ตกค้างในพืช ผัก ผลไม้ ซึ่งสารกลุ่มออร์กาโนฟอสเฟตสามารถเข้าสู่ร่างกาย ได้โดยการกิน หายใจ และซึมเข้าทางผิวหนัง และความเป็นพิษจะขึ้นกับอัตราการเปลี่ยนแปลง สารพิษในร่างกายโดยวิธีไฮโดรไลซิสในตับ

สารกลุ่มออร์กาโนฟอสเฟตมีพิษเฉียบพลันต่อมนุษย์และสัตว์มีกระดูกสันหลัง จะทำให้มีอาการทางสมองเนื่องจากความผิดปกติของระบบประสาทส่วนกลาง อาการที่พบได้แก่ มีนศีรษะ ปวดศีรษะ งง ซึม กระสับกระส่าย ถ้า อาการมาก อาจชักและหมดสติได้ ผู้ป่วยที่มีอาการมาก อาจตายได้เนื่องจากระบบการหายใจล้มเหลว ซึ่งอาจเกิดขึ้นได้จากหลอดลมตีตันกล้ามเนื้อของระบบการหายใจเป็นอัมพาต และศูนย์ควบคุมการหายใจในสมองหยุดทำงานในรายที่มีอาการไม่รุนแรงอาการจะดีขึ้นใน 2-3 วัน แต่จะอ่อนเพลีย ไม่มีแรงเป็น เวลานาน ชนิดที่มีพิษร้ายแรงได้แก่ โมโนโครโทฟอส พาราไรออน - เมทิล เมธาไมโดฟอส ได โครโทฟอส ส่วนชนิดที่มีพิษในระดับปานกลาง ได้แก่ คลอร์ไพริฟอส ไดเมทโรเอท มาลาไรออน อาการพิษระยะยาว สารกำจัดแมลงกลุ่มออร์กาโนฟอสเฟต บางชนิดอาจก่อให้เกิดอาการพิษทางระบบประสาทซึ่งเกิดขึ้นหลังจากช่วงเวลาหนึ่ง อาการพิษดังกล่าวเริ่มเกิดขึ้นที่ส่วนปลายประสาทของขา ก่อน ต่อมาจะมีอาการเดินโซเซเสียความรู้สึกกล้ามเนื้ออ่อนเพลีย ต่อมาจะเพิ่มความรุนแรงมากขึ้นอ่อนเพลียมากขึ้นและเริ่มเป็นตามแขน



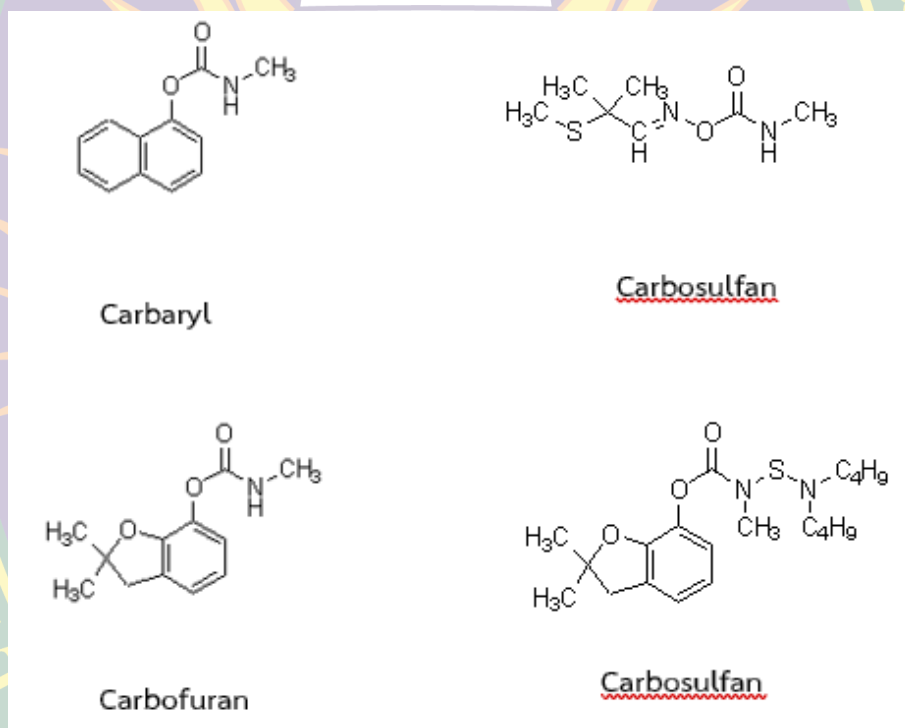
รูปที่ 2.2 ตัวอย่างสูตรโครงสร้างทั่วไปของสารกลุ่มออร์กาโนฟอสเฟต (Organophosphate pesticides) ที่มา : <http://www.intechopen.com/books/pesticides-in-the-modern-world-effects-of-pesticidesexposure/a-forensic-view-of-pesticide-poisonings-in-brazil>

โดยที่ซัลเฟอร์หรือออกซิเจนต้องเชื่อมโดยตรงกับฟอสฟอรัส -R1 และ R2 ต้องเป็นกลุ่มอัลคอกซี (alkoxy) อัลคิล (alkyl) หรืออะมิโน (amino) และกลุ่มแอคิล (acyl) ต้องเป็นกลุ่มที่มีประจุลบในกรดอินทรีย์ หรืออินทรีย์ เช่น ฟลูออรีน (fluorine) ไซยาเนต (cyanate) ไธโอไซยาเนต (thiocyanate) หรือต้องเป็นส่วนหนึ่งของกรด เช่น อินอล (enol) เมอร์แคปโต (mercapto) เป็นต้น

2.2.3 กลุ่มคาร์บาเมต (Carbamate compound)

เป็นยาฆ่าแมลงกลุ่มหนึ่งที่มีใช้อยู่ในปัจจุบัน สารเคมีในกลุ่มนี้ตัวแรกที่มีประวัติในการใช้ ก็คือ อีเซอริน (eserine) หรือ ฟิซิสติกมิน (physostigmine) สารนี้เป็นสารพิษที่พบในเมล็ดถั่วคาลาบาร์ (Calabar beans) ซึ่งเป็นพืชในวงศ์เลอจุมิโนเซ (Leguminosae) จากอาฟ

ริกาตะวันตก เมล็ดถั่วคาลาบาร์นี้จะใช้กระบวนการทางกฎหมาย โดยผู้ที่ตกเป็นต้องสงสัยในคดีต่างๆ ต้องรับประทานยาที่ปรุงจากเมล็ดถั่วนี้ ถ้าสามารถรอดชีวิตได้จะถือว่าไม่มีความผิด การทดสอบนี้ทำเพื่อเป็นการพิสูจน์ความบริสุทธิ์มากกว่าเป็นการลงโทษ อีเซอรินเป็นสารยับยั้งอะเซทิลโคลิเนสเทอเรส (acetylcholinesterase inhibitor) ตัวแรกที่เป็นที่รู้จัก โดยในหนู มีขนาดที่ทำให้ประชากร 50% ตาย หรือที่เรียกว่า แอลดี50 (LD50) เท่ากับ 4.5 มิลลิกรัม/น้ำหนักตัว 1 กิโลกรัม โดยการกิน และ 0.64 มิลลิกรัม/น้ำหนักตัว 1 กิโลกรัม โดยการฉีดเข้าทางช่องท้อง โครงสร้างทางเคมีทั่วไปของยาฆ่าแมลงกลุ่มคาร์บาเมตจะมีคาร์บาริลเป็นองค์ประกอบสำคัญ มักใช้ฆ่าแมลงศัตรูพืชในผลผลิตทางการเกษตร เช่น ผัก ผลไม้ และเมล็ดพืชที่เป็นอาหาร เป็นต้น นอกจากนี้ยังใช้กับสัตว์ปีก ปศุสัตว์ และสัตว์เลี้ยง เพื่อกำจัดแมลงรบกวน และยังใช้กำจัดหอยทากและหนอนตัวกลม (nematodes) บางชนิดได้



รูปที่ 2.3 ตัวอย่างสูตรโครงสร้างของสารกลุ่มคาร์บาเมต (Carbamate pesticides)

ที่มา : <http://www.intechopen.com/books/pesticides-in-the-modern-world-effects-of-pesticidesexposure/a-forensic-view-of-pesticide-poisonings-in-brazil>

การได้รับพิษและกลไกการออกฤทธิ์

ยาฆ่าแมลงกลุ่มคาร์บาเมตส่วนใหญ่มีพิษค่อนข้างรุนแรง ยกเว้น คาร์บาริล (carbaryl)

ซึ่งมีพิษปานกลาง ยาฆ่าแมลงกลุ่มนี้สามารถดูดซึมผ่านทางผิวหนังได้ โดยเฉพาะรอยแผลหรือรอยข่วน ดังนั้นควรหลีกเลี่ยงการสัมผัสโดยตรง นอกจากนี้ยาฆ่าแมลงในกลุ่มนี้ยังทำให้เกิดความระคายเคืองต่อตาอย่างมาก กลไกการออกฤทธิ์ คือ ยับยั้งการทำงานของอะเซทิลโคลีนเอสเตอเรส ทำให้สารสื่อประสาทอะเซทิลโคลีนถูกทำลายลดลง จึงเกิดอาการพิษเนื่องจากการทำงานของระบบสื่อประสาทโคลิเนอร์จิก (cholinergic neurotransmission) ทำงานมากเกินไป ในระยะยาวโดยทั่วไป คาร์บาเมตไม่เป็นสารก่อมะเร็ง ยกเว้น คาร์บาริลและคาร์โบฟูแรน (carbofuran) ซึ่งถ้าได้รับทางการรับประทานจัดเป็นสารก่อมะเร็งได้ นอกจากนี้คาร์โบฟูแรนยังอาจทำให้ทารกในครรภ์เกิดความผิดปกติได้ แต่อย่างไรก็ตาม ไม่พบว่าคาร์บาเมตมีการสะสมหรือคงอยู่ในร่างกาย โดยทั่วไปอาการแสดงของความเป็นพิษที่เกิดขึ้นเนื่องจากยาฆ่าแมลงกลุ่มคาร์บาเมตได้แก่ อาการปวดศีรษะ วิงเวียน กล้ามเนื้ออ่อนแรง กระตุก หรือสั่น หัวใจเต้นช้าลง รู้สึกบวม หรือแน่นหน้าอก เหงื่อออก คลื่นไส้ นอกจากนี้ยังมีผลต่อตา คือ ระคายเคืองต่อตา ทำให้สายตา ขาดความคมชัด ตาแดง น้ำตาไหล การควบคุมกล้ามเนื้อตาลำบาก และม่านตาหด

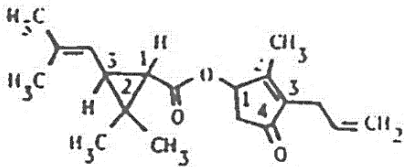
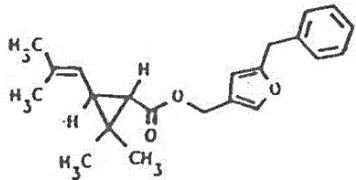
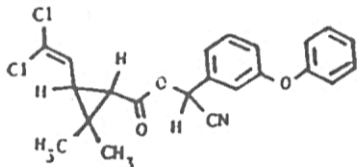
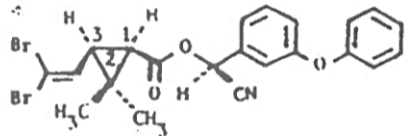
2.2.4 กลุ่มสารสังเคราะห์ไพรีทรอย (Pyrethroid pesticides)

เป็นสารเคมีกลุ่มที่สังเคราะห์ขึ้นโดยมีความสัมพันธ์ตามโครงสร้างของไพรีทริน ซึ่งเป็นสารธรรมชาติที่สกัดได้จากพืชไพรีทรัม สารเคมีในกลุ่มนี้มีความเป็นพิษต่อแมลงสูง แต่มีความเป็นพิษต่อสัตว์เลือดอุ่นต่ำ อย่างไรก็ตาม สารเคมีกลุ่มนี้มีราคาแพงจึงไม่ค่อยเป็นที่นิยมใช้ สารเคมีกำจัดแมลงในกลุ่มนี้ ได้แก่ เดลตาเมธริน (deltamethrin) เพอร์เมธริน (permethrin) เรสเมธริน (resmethrin) และไบโอเรสเมธริน (bioresmethrin) เป็นต้น

การได้รับพิษและกลไกการออกฤทธิ์

กลไกออกฤทธิ์ เช่นเดียวกับสารพวกออร์กาโนคลอรีน แต่ฤทธิ์น้อยกว่า มักใช้ในการกำจัดแมลงในบ้านเรือน เพราะออกฤทธิ์ให้เกิดอัมพาตในแมลงอย่างรวดเร็ว ส่วนใหญ่มีพิษต่อสัตว์เลี้ยงลูกด้วยนมค่อนข้างต่ำ อาการพิษ จะทำให้คลื่นไส้ อาเจียน เป็นตะคริวที่ท้อง เบื่ออาหาร อ่อนเพลียมีอาการล่า ปวดศีรษะ มึนงง การรับประทาน สารนี้ในปริมาณสูง (200-500 มล.) ทำให้เกิดอาการโคม่า ภายใน 20 นาที กล้ามเนื้อกระตุกไม่พร้อมกัน และชัก

ตารางที่ 2.1 สูตรโครงสร้างของสารสังเคราะห์ไพรีทอย

ยาฆ่าแมลง	สูตรโครงสร้าง	ค่าความเป็นพิษฉับพลัน LD50 (มก./กก.) ในหนูขาว
Allethrin 2-Methyl-4-oxo-3-(2-propenyl)-2-Cyclo-penten-1-yl Pynamin®		ให้ทางปาก 680-1000
Resmethrin [5-(Phenylmethyl)-3-furanyl] methyl 2-2-dimethyl-3-(2-methyl-1-propenyl) cyclopropanecarboxylate		ให้ทางปาก 1,500 ฉีดเข้าหลอดเลือดดำ 160
Chryson®, Synthrin®		
Cypermethrin Cyano (3-phenoxy-phenyl) methyl 3-(2, 2-dichloro-ethenyl)-2,2-dimethylcyclopropanecarboxylate		ให้ทางปาก 500 ฉีดเข้าหลอดเลือดดำ 50
Ripcord®		
Decamethrin Cyano (3-phenoxy-phenyl) methyl 3-(2, 2-dibromoethenyl)-2, 2-dimethyl-cyclopropanecarboxylate		ให้ทางปาก 25 - 60 ฉีดเข้าหลอดเลือดดำ 2.5
Decis®		

2.3 รูปแบบของการใช้ยาฆ่าแมลงในประเทศไทย

2.3.1 ละอองของเหลว เป็นการบรรจุของเหลวใส่ลงในกระป๋องอัดความดัน และจะถูกปล่อยออกมาในรูปของสเปรย์หรือหมอกควัน เพื่อสะดวกในการใช้และสะดวกต่อการเก็บ

2.3.2 เหยื่อ เป็นการผสมสารออกฤทธิ์กับสิ่งที่แมลงกิน ซึ่งจะออกผลต่อร่างกายเมื่อแมลงกินเข้าไป ดังนั้นจึงควรจัดเก็บให้ปลอดภัยจากสัตว์เลี้ยง หรือสิ่งที่ไม่ใช่เป้าหมาย

2.3.3 ซอล์ก เป็นการผสมสารออกฤทธิ์กับผงแป้ง เมื่อแมลงสัมผัสกับผงแป้ง สารออกฤทธิ์จะเกิดผล

2.3.4 ยาจุดกันยุง เป็นการผสมสารออกฤทธิ์กับขี้เลื่อย เมื่อจุดยากันยุง ความร้อนจะส่งผลให้สารออกฤทธิ์กลายเป็นไอระเหย ออกมากำจัดแมลง

2.3.5 แผ่นกำจัดยุงไฟฟ้า ใช้ความร้อนจากไฟฟ้าในการทำให้สารออกฤทธิ์ระเหยเป็นไอออกมาทำหน้าที่กำจัดแมลง

2.4 ระดับความเป็นพิษของวัตถุอันตราย

องค์การอนามัยโลกได้จัดแบ่งระดับความเป็นอันตรายของวัตถุอันตรายโดยพิจารณาจากสูตร (The WHO Recommended classification of pesticides by Hazard and Guidelines to classification) จำแนกระดับความเป็นพิษเฉียบพลัน เป็นค่า LD50 ซึ่งหมายถึงค่าตัวเลขที่แสดงเป็นจำนวนมิลลิกรัม ของสารต่อกิโลกรัมของน้ำหนักตัวที่ใช้ที่ทำให้สัตว์ทดลองตายร้อยละ 50 ถ้าค่า LD50 สูง ความเป็นพิษของวัตถุอันตรายจะน้อยลง การจำแนกความเป็นพิษเฉียบพลันของวัตถุอันตราย ออกเป็น 4 ชั้น ดังนี้

ตารางที่ 2.2 ระดับพิษของสารฆ่าศัตรูพืชตามองค์การอนามัยโลก

ระดับ	แอลดี ๕๐ สำหรับหนูทดลอง (มก./กก. ของ นน. ตัว)			
	ทางปาก		ทางผิวหนัง	
	ของแข็ง	ของเหลว	ของแข็ง	ของเหลว
๑ เอ มีพิษร้ายแรงมาก	๕ หรือน้อยกว่า	๒๐ หรือน้อยกว่า	๑๐ หรือน้อยกว่า	๔๐ หรือน้อยกว่า
๑ บี มีพิษร้ายแรง	มากกว่า ๕-๕๐	มากกว่า ๒๐-๒๐๐	มากกว่า ๑๐-๑๐๐	มากกว่า ๔๐-๔๐๐
๒ มีพิษปานกลาง	มากกว่า ๕๐-๕๐๐	มากกว่า ๒๐๐-๒๐๐๐	มากกว่า ๑๐๐-๑๐๐๐	มากกว่า ๔๐๐-๔๐๐๐
๓ มีพิษน้อย	มากกว่า ๕๐๐	มากกว่า ๒๐๐๐	มากกว่า ๑๐๐๐	มากกว่า ๔๐๐๐

หมายเหตุ: คำว่า “ของแข็ง” และ “ของเหลว” ตามตารางการจัดลำดับค่าความเป็นพิษนี้ หมายความว่าถึงรูปปลั๊กขณะทางกายภาพของสูตรของผลิตภัณฑ์.

ตารางที่ 2.3 แสดงอาการเกิดพิษของวัตถุอันตรายแต่ละกลุ่ม

กลุ่ม	อาการเกิดพิษ
กลุ่มออร์กาโนคลอรีน 1. ลินเดน (lindane) 2. อัลดริน (aldrin) 3. คลอร์เดน (chlordane) 4. ดีลดริน (dieldrin) 5. บีเอชซี (BHC) 6. เฮ็บตาคลอร์ (heptachlor)	1. เมื่อได้รับสารกลุ่มนี้เข้าไปจะกระตุ้นระบบประสาทอย่างรุนแรง ทำให้เกิดอาการปวดศีรษะ คลื่นไส้ อาเจียน มึนงง กล้ามเนื้อขาดการประสานงาน ทำให้มีอาการสั่น ถ้าอาการรุนแรงอาจชักได้ 2. ในรายที่มีอาการรุนแรงจะหมดสติ
กลุ่มออร์กาโนฟอสเฟต 1. ไดคลอร์วอส หรือ ดีดีวีพี (dichlorvos or DDVP) 2. มาลาไธออน (malathion) 3. เทมีฟอส (temephos) 4. คลอร์ไพริฟอส (chlorpyrifos) 5. ไดอะซีนอน (diazinon)	1. เมื่อได้รับทั้งทางปาก ผิวหนัง และสูดดม จะมีอาการมึนงง ปวดศีรษะ อ่อนเพลีย กระจกตาอักเสบ อาการสั่นที่ปลายลิ้น และเปลือกตา ม่านตาหรี่ คลื่นไส้ อาเจียน น้ำตา และน้ำลายไหล เหงื่อออกมาก ปวดท้องเกร็ง ชีพจรเต้นช้า กล้ามเนื้อเกร็ง 2. ในรายที่มีอาการรุนแรงจะท้องเสีย ตาหรี่ หายใจลำบาก ปอดบวม ขาดออกซิเจน ตัวเขียวคล้ำ (cyanosis) กล้ามเนื้อหัวใจไม่ทำงาน ชักและตายเพราะหัวใจไม่ทำงาน 3. ในรายที่มีพิษสะสมระบบประสาทถูกทำลายและกล้ามเนื้ออ่อนเปลี้ย
กลุ่มคาร์บาเมต 1. โปรพอกซัวร์ (propoxur) 2. คาร์บาริล (carbaryl) 3. เบนดิโอคาร์บ (bendiocarb)	1. ผู้ได้รับพิษจะมีอาการเวียนศีรษะ ปวดศีรษะ คลื่นไส้ อาเจียน ปวดเกร็งช่องท้อง ท้องร่วง ม่านตาหรี่ หายใจหอบ เหงื่อออกมาก
กลุ่มไพรีทรอยด์สังเคราะห์ 1. อัลเลทริน (allethrin) 2. ไบโອอัลเลทริน (bioallethrin) 3. ไบโອเรสมะทริน (bioresmethrin) 4. ไซเพอร์เมทริน (cypermethrin) 5. เพอร์เมทริน (permethrin) 6. ไซฟลูเมทริน (cyflumethrin) 7. ไพนามิน (pyramin)	1. ผู้ได้รับจะมีอาการคัน ผื่นแดง บางรายก็มีอาการจามคัดจมูก โดยเฉพาะในรายที่เคยเป็นโรคหอบ เมื่อสูดหายใจเอาวัตถุอันตรายพวกนี้เข้าไปจะมีอาการหอบปรากฏขึ้นมาอีก 2. ในรายที่ได้รับเข้าไปจำนวนมาก จะทำให้มีอาการชักกระตุก กล้ามเนื้อกระตุก และขั้นสุดท้ายจะเป็นอัมพาต

เมื่อสารฆ่าศัตรูพืช และสัตว์เข้าสู่ร่างกายแล้ว จะก่อให้เกิดพิษ ค่าของความเป็นพิษเรียกว่า LD50 (Lethal Dose) หมายถึง ปริมาณของวัตถุมีพิษ ที่ทำให้สัตว์ทดลองเสียชีวิตลงครึ่งหนึ่ง (50 %) ของจำนวนสัตว์ทดลองทั้งหมด ในการทดลองหาความเป็นพิษจะได้ค่าแตกต่างกันไปบ้าง เมื่อใช้ สัตว์ทดลองต่างชนิด ต่างเพศ ต่างอายุ หรือแม้แต่ใช้อาหารแตกต่างกัน และในสภาพแวดล้อมที่ แตกต่างกัน สำหรับสารกลุ่มออร์แกโนคลอรีนจะมีค่าความเป็นพิษต่างๆ กัน ดังตารางที่ 2.4

ตาราง 2.4 ค่าความเป็นพิษของสารฆ่าศัตรูพืช และสัตว์ชนิดออร์แกโนคลอรีน ในหนูขาวตัวผู้โดยให้ ทางปาก และดูดซึมทางผิวหนัง

สารฆ่าศัตรูพืชและสัตว์	ค่า LD50 (mg/kg) ในหนูขาวตัวผู้	
	ให้ทางปาก (oral)	ให้ทางผิวหนัง (dermal)
DDT	113 (P,P'-DDT) 217 (technical)	- 2510
DDE	880	-
DDA	740	-
Methoxychlor	5000-7000	98
Aldrin	46	90
Heptachlor	100	195
Endrin	18	18
Chlordanc	335	840
Lindane	88	1000
Mirex	740	>2000

จากความเป็นพิษของสารเคมีนี้ได้ส่งผลให้มีคนป่วย และตายเป็นจำนวนมาก ดังนั้นจึงกลายเป็นเรื่องที่กำลังอยู่ในความสนใจขององค์การระหว่างประเทศต่างๆ เช่น องค์การอนามัยโลก (WHO) องค์การสิ่งแวดล้อมแห่งสหประชาชาติ (UNEP) สหพันธ์องค์การผู้บริโภคระหว่างประเทศ (International Organization of Consumers unions หรือ IOCU), International Programme for Chemical Safety (IPCS), The Economic and Social Commission of Asia and Pacific (ESCAP) ฯลฯ

2.4.1. การแพร่กระจายของสารฆ่าศัตรูพืชและสัตว์ในดิน

ในการเพาะปลูกนั้น เกษตรกรส่วนใหญ่ต้องใช้สารป้องกันศัตรูพืชทั้งก่อนปลูก ขณะที่พืชกำลังเติบโต และก่อนการเก็บเกี่ยว ดินจึงเป็นแหล่งรองรับสารเหล่านี้โดยตรงนอกจากนี้ สารป้องกันกำจัดศัตรูพืชบางชนิดยังนิยมใช้ในอาคารบ้านเรือนด้วย ทำให้โอกาสที่สารเหล่านี้จะสะสมในดินจึงมีมากยิ่งขึ้น

สารป้องกันกำจัดศัตรูพืชบางชนิดอาจสลายตัวได้ง่ายเมื่ออยู่ในดิน แต่สารบางชนิดมีความคงทนมากในดิน สามารถตกค้างสะสมได้เป็นเวลานานๆ ดังนั้น สารกลุ่มออร์กาโน-คลอรีน เป็นต้น สารที่สลายตัวยาก มีความคงทนในธรรมชาติสูง จะมีอันตรายต่อสิ่งแวดล้อมดัง แสดงใน ตารางที่ 2.5

ตารางที่ 2.5 ความคงทนของสารมีพิษที่สะสมอยู่ในดิน

ชนิดของสารพิษ	สลายตัวร้อยละ 95 (ปี)
aldrin	1-6
chlordane	3-5
DDT	4-30
dieldrin	5-25
heptachlor	3-5
lindane	3-10

2.4.2. การแพร่กระจายของสารฆ่าศัตรูพืช และสัตว์ในแหล่งน้ำ

การปนเปื้อนของสารฆ่าศัตรูพืช และสัตว์ในแหล่งน้ำ มาจากหลายสาเหตุด้วยกัน ดังต่อไปนี้

(1)การฉีดพ่นสารฆ่าศัตรูพืช และสัตว์ลงสู่แหล่งน้ำโดยตรง เพื่อกำจัดยุงและวัชพืช

น้ำ

(2) การกักขะดินของฝน และน้ำไหลบ่าหน้าดินผ่านพื้นที่ที่มีการใช้สารป้องกันกำจัดศัตรูพืชก่อนลงสู่แหล่งน้ำ

(4) การระบายน้ำทิ้งจากบ้านเรือน และโรงงารอุตสาหกรรมที่ใช้ฆ่าศัตรูพืชและสัตว์ลงสู่แหล่งน้ำ โดยมิได้มีวิธีการกำจัดสารฆ่าศัตรูพืช และสัตว์

(5) การทิ้งหรือล้างภาชนะที่บรรจุสารฆ่าศัตรูพืชและสัตว์

(6) การใช้สารฆ่าศัตรูพืช และสัตว์ในบริเวณพื้นที่เกษตรใกล้กับแหล่งน้ำ

เมื่อสารลงสู่แหล่งน้ำแล้ว จะมีปัจจัยต่างๆเข้ามาเกี่ยวข้องหลายประการ ดังต่อไปนี้

(1) ความสามารถในการละลายน้ำของสารฆ่าศัตรูพืช และสัตว์ชนิดต่างๆ จะแตกต่างกันไป สารกลุ่มออร์กาโนคลอรีน จะละลายน้ำได้น้อยมาก ทำให้มีความคงทนในแหล่งน้ำ โดยจะจับกับอนุภาคดิน และแขวนลอยอยู่ในน้ำ ส่วนใหญ่จะจมลงสู่ท้องน้ำ สะสมในตะกอน

(2) อัตราการระเหยขึ้นสู่ชั้นบรรยากาศของสาร อาจมิได้บ้างในปริมาณน้อยมาก เนื่องจากสารส่วนใหญ่จะอยู่ในรูปสารแขวนลอย และตกตะกอน

(3) ชนิดของอนุภาคดินที่ดูดซับสารฆ่าศัตรูพืช และสัตว์ ที่แตกต่างกัน จะสามารถดูดซับได้ไม่เท่ากัน

(4) ปริมาณสารอินทรีย์ที่อยู่ในแหล่งน้ำ สิ่งมีชีวิต และสารอินทรีย์ที่ถูกย่อยสลายแล้วสามารถดูดซับสารได้ดี ถ้าบริเวณของแหล่งน้ำมีสารอินทรีย์อยู่มาก ก็มักตรวจพบสารในปริมาณสูงด้วย

2.5 วิธีการตรวจวิเคราะห์ปริมาณสารกำจัดศัตรูพืชตกค้าง

วิธีการตรวจหาสารกำจัดศัตรูพืชตกค้าง วิธีการตรวจเบื้องต้นเพื่อคัดกรองนิยมใช้ชุด ทดสอบมาตรฐาน (test kit) และนำไปตรวจหาเชิงปริมาณ ด้วยเครื่องมือวิเคราะห์ในห้องปฏิบัติการได้หลายวิธีเช่น gas chromatography/mass spectroscopy (GC/MS), thin-layer chromatography (TLC), liquid chromatography (LC) หรือใช้ร่วมกับดูการดูดกลืน ความยาวคลื่นแสง (wave spectrum) เช่น UV IR หรือ NMR และ electrochemical technique การตรวจวิเคราะห์ ข้างต้นเป็นการตรวจด้วยวิธีมาตรฐานในห้องปฏิบัติการมี ความจำเป็นที่ต้องใช้ผู้เชี่ยวชาญ ห้องปฏิบัติการมาตรฐาน เครื่องมือ เวลา และค่าใช้จ่ายจำนวนมาก ดังนั้นจึงมีการ พัฒนาเครื่องมือในการตรวจวิเคราะห์ให้มีความสะดวกใน การพกพา ใช้งานง่าย มีความถูกต้อง ตรวจสอบตัวอย่างได้ ในปริมาณมาก และลดขั้นตอนการตรวจสอบขั้นต้นลง การพัฒนาเครื่องมือตรวจวิเคราะห์ส่วนมากเป็นการ

พัฒนาโดยอาศัยหลักการทางชีวภาพ (biosensors) เป็นวิเคราะห์ ปฏิกริยาที่เกิดขึ้นแบบจำเพาะเจาะจง เช่น ปฏิกริยาที่เกิดขึ้น เนื่องจากสารก่อกำจัดแมลงที่ไปยับยั้งการทำงานของเอนไซม์ (enzyme inhibition method - EIM) เช่น คู่ปฏิกริยา ระหว่าง acetyl cholinesterase กับ acetylcholine การเกิดปฏิกริยาของคู่ antigen-antibody การวิเคราะห์สัญญาณของการเกิดปฏิกริยาทำได้ หลายเทคนิค เช่น การวิเคราะห์เชิงเคมีไฟฟ้า (electrochemical immunosensors) เป็นการวิเคราะห์ โดยยึดสมบัติ ทางไฟฟ้าระหว่างขั้วไฟฟ้า (electrode) ทั้งการเปลี่ยนแปลง ความต่างศักย์ กระแส ความจุไฟฟ้า และความต้านทานเมื่อเกิดปฏิกริยา

(1) การตรวจวัดภาคสนาม เป็นการตรวจโดยใช้วิธีการตรวจสอบอย่างง่าย และมีความรวดเร็ว อาศัยหลักการการเปลี่ยนสีของสาร (Colorimetric) ซึ่งหากมีสารที่ต้องการตรวจพบ จะเกิดสี ในปัจจุบันมีชุดตรวจวัดสารพิษตกค้างภาคสนามให้บริการหลากหลาย เช่น ชุดน้ำยาตรวจสอบยาฆ่าแมลง/สารพิษตกค้าง "จีที" (GT-Pesticide Residual test kit) ชุดทดสอบสารพิษตกค้าง (Pesticides Residue Test Kit, PR) และ ชุดตรวจสอบสารพิษตกค้างในผักผลไม้ TM KIT เป็นต้น ซึ่งใช้หลักการตรวจหาสารพิษด้วยวิธี acetyl cholinesterase inhibition technique โดยอาศัยทฤษฎีที่ว่า สารพิษในกลุ่มสารประกอบฟอสเฟต และ/หรือ คาร์บาเมตมีคุณสมบัติเด่นในด้าน การยับยั้งการทำงานของเอนไซม์ในร่างกายได้ เมื่อร่างกายได้รับสารพิษในกลุ่มเหล่านี้ จะทำให้ไม่สามารถทำงานได้ตามปกติ จึงนำหลักการนี้มาใช้เป็นวิธีการตรวจสอบเบื้องต้น

(2) วิธีการทดสอบโดยเทคนิค HPLC (high performance liquid chromatography) และ GC (gas chromatography) โดยการแยกสารเคมีที่มีอยู่ในสารละลายออกจากกันด้วยตัวพา (mobile phase) ซึ่งแสดงผลออกมาเป็นกราฟจำเพาะของสารนั้นๆ ซึ่งเป็นวิธีที่มีความถูกต้องและแม่นยำสูง แต่จำเป็นต้องทำการตรวจวัดภายในห้องปฏิบัติการ เนื่องจากเครื่องมือมีขนาดใหญ่ มีความยุ่งยากในการเตรียมตัวอย่าง และจำเป็นต้องใช้เวลามากในการตรวจวัด

(3) เทคนิควิธีทางเคมีไฟฟ้า (electrochemical technique) เป็นเทคนิคที่กำลังได้รับความนิยมเป็นอย่างสูง และกำลังมีการพัฒนาขึ้นเพื่อให้สามารถตรวจวัดสารออร์กาโนฟอสเฟต ในภาคสนามได้อย่างรวดเร็ว โดยอาศัยตัวเร่งปฏิกริยาเอนไซม์ที่มีความจำเพาะและวิธีการทางเคมีไฟฟ้า มีความไวในการตรวจสูงในระดับ หนึ่งในพันล้านส่วน (part per billion: ppb) สามารถตรวจวัดสารเคมีตกค้างอื่นๆ ในกลุ่มออร์กาโนฟอสเฟตที่ไม่สามารถตรวจวัดโดยชุดตรวจแบบเคลื่อนที่ของกรมวิชาการเกษตรได้ แต่เทคนิคนี้ก็มีความสามารถในการคัดแยกสารในกลุ่มใหญ่ๆ เท่านั้น ไม่สามารถระบุชนิดจำเพาะเจาะจงของสารตกค้างได้ ทำให้เมื่อมีการวัดตัวอย่างจริงที่มีจำนวนสารเคมีตกค้างในกลุ่มออร์กาโนฟอสเฟตปะปนกันหลายชนิด ผลที่ได้จากการตรวจวัดอาจยังมีความคลุมเครือ

เรื่องชนิดของสารตกค้าง วิธีการนี้จึงเหมาะสำหรับการตรวจวัดเบื้องต้นในภาคสนามก่อนที่จะนำตัวอย่างไปตรวจวัดอย่างละเอียดในห้องปฏิบัติการ

2.6 งานวิจัยที่เกี่ยวข้อง

2.6.1 งานวิจัยภายในประเทศ

ในปี ค.ศ.2012 สุรัตดา ศรีสุวรรณ และคณะ ได้ทำการศึกษา การวิเคราะห์หาปริมาณสารกำจัดวัชพืชกลุ่มคลอโรฟีนอกซีอะซิติกแอซิด ได้แก่ 2,4-dichlorophenoxyacetic acid (2,4-D), 2,4,5-trichlorophenoxyacetic acid (2,4,5-T), 4-chloro-2-methoxyacetic acid (MCPA) และ 2-(2,4-dichlorophenoxy)-propionic acid (dichloroprop.) ด้วยเทคนิคแคปิลลารีอิเล็กโทรโฟรีซิส โดยศึกษาปัจจัยที่มีผลต่อการวิเคราะห์ปริมาณ ได้แก่ ชนิดของสารละลายอิเล็กโทรไลต์ ความเข้มข้นของสารละลายอิเล็กโทรไลต์ พีเอช(pH) สารเติมแต่ง ศักย์ไฟฟ้าที่ใช้ในการแยกสาร และเวลาในการฉีดสาร เพื่อหาสภาวะที่เหมาะสมในการวิเคราะห์ ซึ่งพบว่าสภาวะที่ให้ผลดีที่สุดในการทดลองคือ การใช้ fused-silica capillary 50 μm i.d. x 64.5 cm (56 cm effective length) 50 mM phosphate buffer และ 100 mM sodium lauryl sulfate ที่ pH 7.0 เวลาที่ใช้ในการฉีดสารตัวอย่าง 5 วินาที ศักย์ไฟฟ้า +30 kV อุณหภูมิ 25 $^{\circ}\text{C}$ ตรวจวัดสัญญาณด้วย UV-Visible detector ที่ความยาวคลื่น 214 นาโนเมตร และความยาวคลื่นอ้างอิง 280 นาโนเมตร โดยค่า limit of detection (LOD) ของสารกำจัดวัชพืชทั้ง 4 ชนิด คือ 0.5 มิลลิกรัมต่อลิตร

ในปี ค.ศ. 2012 กลุ่มพัฒนาการตรวจสอบพืชและปัจจัยการผลิต สำนักวิจัยและพัฒนาการเกษตรเขตที่ 3 ได้วิเคราะห์สารเคมีกำจัดศัตรูพืชตกค้างในผักและผลไม้จากแปลงในระบบการปฏิบัติทางการเกษตรที่ดีสำหรับพืช (Good Agriculture Practices: GAP) ในพื้นที่ภาคตะวันออกเฉียงเหนือตอนบน 11 จังหวัด ได้แก่ จังหวัดกาฬสินธุ์ ขอนแก่น ชัยภูมิ นครพนม บึงกาฬ มุกดาหาร เลย สกลนคร หนองคาย หนองบัวลำภู และ อุดรธานี ทาการวิเคราะห์สารเคมีกำจัดศัตรูพืช 4 กลุ่ม ได้แก่ organophosphorus, organochlorines, pyrethroids และ carbamate จากตัวอย่างผักและผลไม้ จำนวน 559 ตัวอย่าง รวม 46 ชนิดพืช โดยประยุกต์ใช้วิธีสกัดตัวอย่างของ Steinwandter และวิธีสกัดตัวอย่างแบบ QuEChERS แล้วนำไปวิเคราะห์ด้วยเครื่อง gas chromatograph และเครื่อง high-performance liquid chromatograph เพื่อตรวจสอบติดตามคุณภาพผักและผลไม้เทียบกับเกณฑ์มาตรฐานความปลอดภัย (MRLs)

ในปี ค.ศ. 2012 สุภาพร ใจการุณ และคณะ ผลการศึกษาผลกระทบด้านนิเวศวิทยา จากการใช้สารฆ่าแมลง carbofuran, dicrotophos, methomyl และ EPN ในกลุ่ม 4 จังหวัดอีสาน ตอนล่าง ได้แก่ อุบลราชธานี อำนาจเจริญ โยธาธร และศรีสะเกษ โดยสุ่มเก็บตัวอย่างสิ่งมีชีวิต จำนวน 7 ชนิด ได้แก่ ไบย่านาง ผักขมแยง จิ้งหรีด ตั๊กแตน ปูนา ปลาและตัวอ่อนของแมลงปอ ชนิดละ 100 ตัวอย่าง รวมทั้ง หมัด 700 ตัวอย่าง จากแปลงปลูกพืช 6 ชนิด ได้แก่ ข้าว, พริก, แตงโม, มะเขือ, คะน้า, ถั่วฝักยาว นำตัวอย่างสิ่งมีชีวิตที่เก็บได้มาสกัดและตรวจสอบด้วยชุดตรวจสอบสารฆ่าแมลงตกค้าง กลุ่ม Organophosphate และ Carbamate (GT testkit.) ของกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข แล้วนำตัวเลขที่ได้มาวิเคราะห์โดยใช้สถิติพรรณนา ผลการศึกษาพบว่า การตกค้างของ สารฆ่าแมลงในกลุ่ม Organophosphate และ Carbamate ในพื้นที่ 4 จังหวัดมีค่อนข้างสูง โดยเฉพาะในจิ้งหรีด พบการปนเปื้อนหรือพบสารตกค้างมากที่สุดถึงร้อยละ 90 ของตัวอย่าง รองลงมาคือ ตั๊กแตน (ร้อยละ 89) นอกจากนี้พบการตกค้างในผักพื้นบ้านค่อนข้างสูงเช่นกันคือ ผักขมแยงและย่านาง (ร้อยละ 71 และ 86 ตามลำดับ) ดังนั้น การตกค้างของสารเคมีดังกล่าวมีโอกาสที่จะ เข้าสู่ร่างกายมนุษย์และตกค้าง โดยผ่านทางห่วงโซ่อาหารที่หลายคนมั่นใจว่าเป็นอาหารที่ปลอดภัย

ในปี ค.ศ. 2013 สาคร ศรีमुख ได้ศึกษาสถานการณ์การใช้สารเคมีทางการเกษตร ของประเทศไทย พบว่ามีแนวโน้มเพิ่มสูงขึ้นทุกปี ในขณะที่พื้นที่การเพาะปลูกยังคงมีอยู่เท่าเดิม ในปี 2554 พบว่า มีมูลค่าการนำเข้าเป็นจำนวนมากกว่า 22,034 ล้านบาท ซึ่งเป็นการบ่งชี้ว่าเกษตรกรของ ไทยมีปริมาณการใช้สารเคมีทางการเกษตรต่อไร่เพิ่มสูงขึ้นแม้ว่าสารเคมีทางการเกษตรจำพวกปุ๋ยจะเป็นประโยชน์ต่อการเจริญเติบโตของพืชอาหาร ช่วยลดความเสี่ยงในเรื่องความเสียหายต่อผลผลิต ทำให้ผลิตภาพทางการเกษตรเพิ่มสูงขึ้น สร้างรายได้ให้แก่เกษตรกรและเศรษฐกิจของประเทศ แต่การใช้ สารเคมีที่มากเกินไปจนความจำเป็น และไม่ถูกต้องเหมาะสมก็จะทำให้เกิดผลกระทบด้านต่างๆ กล่าวคือ ด้านสุขภาพ พบว่า ในปี 2550 มีเกษตรกรที่มีความเสี่ยงและไม่ปลอดภัยจากสารเคมีกำจัดศัตรูพืชถึง ร้อยละ 39 ด้านสิ่งแวดล้อม พบการตกค้างของสารเคมีในสิ่งแวดล้อม ส่วนในด้านเศรษฐกิจ ผลการ ประเมินผลกระทบทางเศรษฐศาสตร์ โดยการวิเคราะห์ผลกระทบภายนอกจากสารเคมีกำจัดศัตรูพืช พบว่า ในปี 2553 มีมูลค่าผลกระทบภายนอกสูงถึง 14 พันล้านบาท และเมื่อผนวกมูลค่าการนำเข้า กับต้นทุนผลกระทบภายนอก ทำให้ต้นทุนที่แท้จริงของสังคมจากการใช้สารเคมีกำจัดศัตรูพืชสูงถึง 32 พันล้านบาทต่อปี และมีสถิติเพิ่มขึ้นอย่างต่อเนื่องทุกปี นอกจากนี้ยังมีความเสียหายจากการส่งออกที่มีสาเหตุมาจากสารตกค้างในสินค้าทางการเกษตร ซึ่งทำให้เกิดความเสียหายปีละประมาณ 800 -

900 ล้านบาท ส่งผลทางลบต่อภาพลักษณ์ของประเทศในฐานะผู้ส่งออกสินค้าทางการเกษตรและอาหารรายใหญ่ของโลก

2.6.2 งานวิจัยต่างประเทศ

ในปี ค.ศ. 2017 Li และคณะ ได้ศึกษาวิธีการวิเคราะห์เมตาฟิโนนในผัก โดยใช้เทคนิคการสกัดด้วยเฟสของแข็ง แล้ววิเคราะห์ด้วยเทคนิค HPLC จากผลการวิจัยนี้พบว่าสามารถหาปริมาณเมตาฟิโนนได้ โดยการสกัดด้วยไดคลอโรมีเทน จากนั้นนำไปแยกด้วยคอลัมน์แบบ reversed phase ใน mode isocratic ซึ่งวิธีที่พัฒนาขึ้นนี้มีค่าขีดต่ำสุดของการตรวจวัดเท่ากับ 0.002 มิลลิกรัมต่อกิโลกรัม และมีค่าร้อยละการกลับคืนเท่ากับ 86.5-104.8%

ในปี ค.ศ. 2016 Al-Rimawi ได้ทำการศึกษาการยาฆ่าแมลงในน้ำดื่มโดยใช้เทคนิค HPLC-UV ยาฆ่าแมลงที่ศึกษา 3 ชนิดคือ อะบามีทริน อิมิดาโคลปริด และเบต้าไซฟลูทริน คอลัมน์ที่ใช้ในการวิเคราะห์ คือ C-18 ขนาด 5 ไมโครเมตร 250 มิลลิเมตร x 4.6 มิลลิเมตร ใช้อะซีโตนทริลต่อน้ำที่อัตราส่วน 4 ต่อ 1 เป็นเฟสเคลื่อนที่ ที่อัตราการไหล 1.5 มิลลิลิตรต่อนาที และตรวจวัดที่ความยาวคลื่น 220 นาโนเมตร ผลการศึกษาพบว่าร้อยละการได้กลับคืนเท่ากับ 97.6 – 101.5%

ในปี ค.ศ.2012 Canada และคณะ ได้วิเคราะห์สารควิโนโลนและฟลูออโรควิโนโลน 14 ชนิด ในตัวอย่างปลา โดยสกัดตัวอย่างด้วยสารผสมระหว่างกรดฟอสฟอริกและอะซีโตนทริล ที่อัตราส่วน 75 ต่อ 25 จากนั้นทำบริสุทธิ์และวิเคราะห์โดยใช้คอลัมน์แบบ C18 ใช้สารผสมระหว่างเมทานอล-อะซีโตนทริล-10 มิลลิโมลาร์ ซิเตรท บัฟเฟอร์ ที่ pH 4.5 เป็นเฟสเคลื่อนที่ ที่อัตราการไหล 1.5 มิลลิลิตรต่อนาที ใช้เวลาในการวิเคราะห์ 26 นาที ตรวจวัดที่ความยาวคลื่น 280 นาโนเมตร และ 254 นาโนเมตร มีค่าขีดต่ำสุดของการตรวจวัด และค่าขีดต่ำสุดของการวิเคราะห์ เท่ากับ 0.2-9.5 และ 0.7-32 ไมโครกรัมต่อกิโลกรัม ตามลำดับ

ในปี ค.ศ. 2016 Pujeri และคณะ ได้วิเคราะห์หาปริมาณยาฆ่าแมลงที่ตกค้างในมะเขือเทศ เพื่อเป็นข้อมูลในการให้คำแนะนำถึงผลกระทบของการตกค้างของยาฆ่าแมลงที่อาจเป็นอันตรายต่อมนุษย์ โดยเลือกศึกษาในมะเขือเทศเนื่องจากมีการปลูกเป็นจำนวนมากในประเทศอินเดียในแคว้นคามาทากา ซึ่งในการเพาะปลูกเกษตรกรมีการใช้ยาฆ่าแมลงในปริมาณมาก

ในปี ค.ศ.2012 Dasika และคณะ ได้ศึกษาวิธีการตรวจหา ยาฆ่าแมลงที่มีประสิทธิภาพในการหา ยาฆ่าแมลงตกค้างในตัวอย่างผลไม้และผัก โดยใช้เทคนิค liquid chromatography tandem

mass spectrometry (LC-MS/MS) และการเตรียมตัวอย่างโดยใช้เทคนิค (QuEChERS) method with acetate buffering (AOAC Official Method 2007.01)

ในปี ค.ศ.2007 Perihan และคณะ ได้ศึกษาวิธีการวิเคราะห์ที่ง่าย รวดเร็ว ประหยัด มีประสิทธิภาพสูง ที่เรียกว่าเทคนิค QuEChERS โดยสกัดยาฆ่าแมลงในตัวอย่างผักและผลไม้ด้วยเอทิลอะซิเตต และอะซิโตนไนทริล พบว่าเอทิลอะซิเตตมีความเหมาะสมในการสกัดมากกว่าอะซิโตนไนทริล ในการวิเคราะห์ด้วยเทคนิค gas chromatographic (GC) ที่ตรวจวัดด้วย electron capture detection (ECD) และ nitrogen-phosphorus detection (NPD) สำหรับขั้นตอนการเตรียมตัวอย่าง หลังจากที่ได้สกัดแล้วจะนำตัวอย่างมาผ่านเทคนิคการสกัดด้วยเฟสของแข็ง พบว่าได้ร้อยละการกลับคืนเท่ากับ 93% และได้ค่าขีดต่ำสุดของการตรวจวัดเท่ากับ 0.005-0.01 มิลลิกรัมต่อกิโลกรัม

วัดภูมิพิษการเกษตรหรือสารป้องกันกำจัดศัตรูพืช เป็นส่วนสำคัญหนึ่งในการเพิ่มผลผลิตและควบคุมคุณภาพให้ได้ตามต้องการ เนื่องจากสารป้องกันศัตรูพืชมิใช่จะมีประโยชน์ในการป้องกันศัตรูพืชแต่อย่างเดียว แต่ยังมีพิษภัยที่ร้ายแรงเป็นผลกระทบต่อผู้ใช้ ผู้บริโภคและสิ่งแวดล้อม ฉะนั้นการตรวจวิเคราะห์หาสารพิษตกค้างจากสารกำจัดศัตรูพืชในผลิตภัณฑ์ทางการเกษตรจึงมีความสำคัญยิ่ง เพื่อความปลอดภัยของผู้บริโภค โดยจำเป็นต้องตรวจวิเคราะห์หาปริมาณสารพิษตกค้าง ให้ไม่เกินจากมาตรฐานกำหนดไว้ ด้วยเครื่องมือหลายๆ ประเภทในการควบคุมคุณภาพ ที่นิยมใช้มีดังนี้ GCMS (with ECD Detector) เป็นเครื่องวิเคราะห์หาชนิดและปริมาณของสารต่างๆ ในสารตัวอย่าง โดยใช้ก๊าซเป็นตัวพาเอาสารตัวอย่างนั้นไปไหลแยก ในสภาวะที่เหมาะสมแล้วตรวจวัดค่าของสารต่างๆ ที่แยกได้นั้น ด้วยชุดตรวจวัดชนิด Electron Capture Detector พร้อมทั้งตรวจวิเคราะห์หาค่ามวลต่อประจุ (Mass Number) เพื่อแปรผลหาชนิดและปริมาณโครงสร้างโมเลกุลของ สารเหล่านั้นโดยอัตโนมัติด้วยระบบคอมพิวเตอร์ สามารถประยุกต์ใช้ในงานวิเคราะห์สารกำจัดศัตรูพืชตกค้างประเภทที่มีธาตุคลอรีนเป็นองค์ประกอบ (Organo Chlorinated Pesticides) ในอาหารประเภท เนื้อสัตว์ , ผักสด , ผลไม้ เป็นต้น เช่น สารกำจัดศัตรูพืชจำพวก DDT, DDE, Dieldrin, Aldrin, Heptachlor ฯลฯ เป็นต้น ยืนยันการตรวจสอบสารพิษตกค้างชนิดต่างๆ โดยเปรียบเทียบโครงสร้างของสารที่วัดโดยส่วนวัดมวลสาร (MSD) และเครื่อง HPLC เป็นเครื่องวิเคราะห์หาชนิดและปริมาณของสารประกอบต่างๆ ในสารตัวอย่าง โดยใช้สารของเหลว (Liquid) เป็นตัวพา (Mobile Phase) เอาสารตัวอย่าง เหล่านั้นไปแยกในสภาวะที่เหมาะสม โดยสามารถตรวจวัดค่าของสารที่แยกได้เหล่านั้น ด้วยชุดตรวจวัดชนิดต่างๆ ที่เหมาะสม พร้อมทั้งสามารถคำนวณหาชนิดและปริมาณได้โดยเทียบกับสารมาตรฐานด้วยระบบคอมพิวเตอร์ สามารถประยุกต์ใช้ในงานวิเคราะห์สารกำจัดศัตรูพืชตกค้าง กลุ่มคาร์บาเมต สารตกค้าง

ในอาหารประเภทสารกำจัดศัตรูพืชจำพวก Sethoxdim, Copper terephthalate, Trifunizole, Pyridate ฯลฯ สารตกค้างในอาหารประเภทสารพิษจากเชื้อรา เช่น Mycotoxin Aflatoxin ฯลฯ



บทที่ 3

วิธีดำเนินการทดลอง

3.1 วัสดุอุปกรณ์

3.1.1 ตัวอย่าง

ทำการสุ่มเก็บตัวอย่างจากร้านค้าในตลาดสด 3 แห่ง และห้างสรรพสินค้า 2 แห่งในพื้นที่อำเภอเมือง และอำเภอโกสุมพิสัย จังหวัดมหาสารคาม รวมจำนวน 5 แห่ง โดยแบ่งเป็นการสุ่มตัวอย่างผักสดที่มีความนิยมในการบริโภค 8 ชนิด ได้แก่ กะหล่ำปลี ผักคะน้า ผักกาดขาว ใบโหระพา มะเขือเทศ พริกสด แตงกวา และถั่วฝักยาว ชนิดละ 3 ตัวอย่างรวมเป็น 120 ตัวอย่าง สุ่มตัวอย่างผลไม้สด 4 ชนิด ชนิดละ 3 ตัวอย่าง ได้แก่ แอปเปิ้ล ส้ม ฝรั่ง และแอปเปิ้ล รวมเป็น 60 ตัวอย่าง และสุ่มตัวอย่างผักแปรรูปอีก 2 ชนิด ชนิดละ 3 ตัวอย่าง คือพริกแห้ง และหอมแดง รวมเป็น 30 ตัวอย่าง

3.1.2 สารเคมี และอุปกรณ์

สารเคมีและเครื่องแก้วที่ใช้ในงานวิจัยนี้เป็นชนิดเออาร์เกรดยกเว้นสารละลายมาตรฐาน ที่เป็นชนิด HPLC เกรด ประกอบด้วย สารละลายเฮกเซน (hexane) สารละลายอะซิโตน (acetone) สารละลายไดคลอโร มีเทน (dichloromethane) โซเดียม คลอไรด์ (Sodium Chloride) สารละลายเอทิลอะซิเตท (ethyl acetate) สารโซเดียมซัลเฟตที่ปราศจากน้ำ กรดฟอร์มิก (formic acid) สารละลายเมทานอล (methanol) สารอะซิโตนไนไตรต์ (acetonitrile) ชุดทดสอบยาฆ่าแมลง-สารพิษตกค้าง (Pesticide Test Kit, GT)

สารละลายมาตรฐานของ สารป้องกันและกำจัดศัตรูพืช (ชนิด HPLC grade)

ประกอบด้วย

- ออกซามิล (Oxamyl)
- เมโทมิล (Methomyl)
- อัลดิคาป (Aldicarb)
- คาร์โบฟูแรน (Carbofuran)
- คาร์บาริล (Carbaryl)
- ไอโซโปรคาร์ป (Isoprocarb)
- เฟโนบูคาร์ป (Fenobucarb)

- เมธิโอคาร์ป (Methiocarb)
- อะดิคาร์ป ซัลฟอกไซด์ (Adicarb Sulfoxide)
- อะดิคาร์ป ซัลโฟน (Adicarb Sulfone)
- คาร์โบฟูแรน (Carbofuran-3-OH)
- ไบเฟนทริน (Bifenthrin)
- เพอร์มีทริน (Permethrin)
- ไซฮาโลทริน (Cyhalothrin)
- เดลตามิทริน (Deltamethrin)
- ไซเพอร์มีทริน (Cypermethrin)
- เฟนวาเลอเอท (Fenvalerate) และ
- ไซฟลูทริน (Cyfluthrin)

3.1.3 การเตรียมสารละลายมาตรฐาน

เตรียมสารละลายมาตรฐาน (Stock solution) แต่ละชนิดความเข้มข้น 250-500 ไมโครกรัมต่อมิลลิกรัมในอะซีโตน โดยเก็บไว้ที่อุณหภูมิ -4°C สำหรับ Working standard solution เตรียมโดยปิเปต stock solution 1 mL ลงในขวดปรับปริมาตรขนาด 50 mL ปรับปริมาตรด้วยอะซีโตน และเตรียมสารละลายมาตรฐานแต่ละชนิดในช่วงความเข้มข้นที่ต้องการ โดยต้องเตรียมใหม่ทุกครั้งก่อนการวิเคราะห์

3.2 การเตรียมตัวอย่าง

การเตรียมตัวอย่างเพื่อวิเคราะห์ด้วยเครื่อง HPLC และ GC-ECD นำตัวอย่างผักและผลไม้แต่ละชนิดมาหั่นให้เป็นชิ้นเล็กลงด้วยมีด ทำให้เป็นเนื้อเดียวกันด้วยเครื่อง homogenizer ก่อนทำการสกัดตามวิธีต่อไปนี้

3.2.1 ขั้นตอนการสกัดสารกลุ่ม Carbamate

ชั่งตัวอย่าง 25 ± 0.05 กรัม แล้วเติม acetone 50 mL dichloromethane 40 mL และ sodium chloride ประมาณ 10 กรัม แล้วสกัดตัวอย่างโดยใช้ homogenizer ที่ความเร็ว 11,000 รอบ/นาที นาน 2 นาที แล้วตั้งทิ้งไว้สักครู่จนสารละลายใส รินสารละลายส่วนใสใส่ ลงในขวดเตรียมตัวอย่าง ที่เติม sodium sulfate ไว้ประมาณ 15 กรัม ปิดฝาขวดตัวอย่าง ตั้งทิ้งไว้ประมาณ 1 นาที โดยเขย่าแบบแกว่งเบาๆ เป็นครั้งคราว กรองสารละลายผ่าน sodium sulfate

ประมาณ 20 กรัม โดยใช้ cylinder ขนาด 50 mL หรือ 100 mL รองรับ ให้ได้ปริมาตร 50 mL เทสารละลายที่ได้ลงใน round bottom flask ขนาด 100 mL แล้วนำไปลดปริมาตรด้วยเครื่อง rotary evaporator ที่ตั้งอุณหภูมิของ water bath ไว้ไม่เกิน 42 °C จนเกือบแห้ง จากนั้นดูดส่วนที่ระเหยจนเกือบแห้งลงใน Volumetric flask ขนาด 5 mL ก่อน จากนั้นละลาย residues โดยใช้ dropper อันใหม่ดูด ethyl acetate ครั้งละน้อยๆ ใส่ลงใน round bottom flask แล้วใช้ dropper อันแรกฉีดล้างด้านข้างของ round bottom flask ด้านใน จนสะอาด จากนั้นถ่ายสารละลายที่ได้ลงใน Volumetric flask ขนาด 5 mL เดิม แล้วปรับปริมาตรให้ได้ 5 mL ด้วย ethyl acetate (ปิดฝา Volumetric flask) นำไป mix ให้เข้ากัน แบ่งสารละลายมา 2 mL นำไปเป่าแห้งด้วย N- evaporator จนแห้ง แล้วเติมสารละลาย 0.01% Formic acid in 1% Methanol in Dichloromethane 3 mL แล้วนำไป mix ให้เข้ากัน จากนั้นนำไป Clean up

ขั้นตอนการ Clean up ตัวอย่างด้วย SPE-NH₂

1. Pre - wash SPE-NH₂ ด้วย Dichloromethane 5 mL ปล่อยสารละลายทิ้ง
2. เติม 0.01 % Formic acid in 1% Methanol : Dichloromethane 5 mL ปล่อยสารละลายทิ้ง
3. ดูดสารละลายจากตอนแรก ใส่ลงใน SPE-NH₂ เก็บสารละลายใส่ลงใน Tube ขนาด 50 mL
4. เติม 0.01 % Formic acid in 1% Methanol : Dichloromethane 4 mL ใส่ลงใน Tube แล้วนำไป mix จากนั้นดูดสารละลายที่ได้ใส่ลงใน SPE - NH₂
5. ดำเนินการซ้ำตามข้อ 4 อีก 1 ครั้ง และเติม Dichloromethane 4 mL อีกครั้ง แล้วเก็บสารละลายได้ทั้งหมด นำสารละลายที่ได้ไปลดปริมาตรด้วย evaporator จนแห้ง แล้วเติมสารละลาย 0.01% Formic acid in Methanol : DI (1:1) 2 mL จากนั้นนำไป Sonicate 1 นาที แล้วถ่ายสารละลายที่ได้ลงใน vial ขนาด 2 mL แล้วนำไปทดสอบด้วย เครื่อง HPLC ต่อไป

3.2.2 ขั้นตอนการสกัดสารกลุ่ม Organochlorine และ Pyrethroid

ชั่งตัวอย่าง 25 ± 0.05 กรัม ลงในขวดเตรียมตัวอย่างขนาด 250 mL เติม acetone 50 mL dichloromethane 40 mL และ sodium chloride ประมาณ 10 กรัม แล้วสกัดตัวอย่างโดยใช้ homogenizer ที่ความเร็ว 11,000 รอบ/นาที นาน 2 นาที แล้วตั้งทิ้งไว้สักครู่จนสารละลายใส รินสารละลายส่วนใสใส่ ลงในขวดเตรียมตัวอย่างขนาด 250 mL ที่เติม sodium sulfite ไว้

ประมาณ 15 กรัม ปิดฝาขวดตัวอย่าง ตั้งทิ้งไว้ประมาณ 1 นาที โดยเขย่าแบบแกว่งเบาๆ เป็นครั้งคราว จากนั้นกรองสารละลายผ่าน sodium sulfate ประมาณ 20 กรัม ซึ่งบรรจุอยู่ในกรวยแก้วที่มีสำลีรองก้นอยู่ โดยใช้ cylinder ขนาด 50 mL หรือ 100 mL รองรับ ให้ได้ปริมาตร 50 mL เติสารละลายที่ได้ลงใน round bottom flask ขนาด 100 mL แล้ว rinse cylinder ด้วย acetone ประมาณ 10 mL แล้วเทรวมลงใน round bottom flask ขนาด 100 mL ใบเดิม นำสารที่ได้ไปลดปริมาตรด้วยเครื่อง rotary evaporator ที่ตั้งอุณหภูมิของ water bath ไว้ไม่เกิน 42 °C จนเกือบแห้ง แล้วดูดส่วนที่ระเหยจนเกือบแห้งลงใน Volumetric flask ขนาด 5 mL ก่อน จากนั้นละลาย residues โดยใช้ dropper อันใหม่ดูด ethyl acetate ครั้งละน้อยๆ ใส่ลงใน round bottom flask แล้วใช้ dropper อันแรกฉีดล้างด้านข้างของ round bottom flask ด้านใน จนสะอาด จากนั้นถ่ายสารละลายที่ได้ลงใน Volumetric flask ขนาด 5 mL เดิม แล้วปรับปริมาตรให้ได้ 5 mL ด้วย ethyl acetate (ปิดฝา Volumetric flask) นำไป mix ให้เข้ากัน จากนั้นแบ่งสารละลายมา 2 mL นำไปเป่าแห้งด้วย evaporator จนแห้ง แล้วเติมสารละลาย Hexane : Dichloromethane (4:1) 8 mL แล้วนำไป mix ให้เข้ากัน จากนั้นนำไป Clean up

ขั้นตอนการ Clean up ตัวอย่างด้วย SPE- Silica

1. Pre - wash SPE-Silica ด้วย Hexane 5 mL ปล่ยสารละลายทิ้ง
2. ดูดสารละลายจากข้อ 9 ใส่ลงใน SPE- Silica เก็บสารละลายใส่ลงใน Round Bottom flask ขนาด 50 ML
3. เติม Hexane : Dichloromethane (1:1) 5 mL ใส่ลงใน Tube แล้วนำไป mix จากนั้นดูดสารละลายที่ได้ใส่ลงใน SPE -Silica แล้วเก็บสารละลายทั้งหมด นำสารละลายที่ได้ไปลดปริมาตรด้วย Rotary evaporator จนแห้ง แล้วเติม Hexane 1 mL ถ่ายสารละลายที่ได้ลงใน vial ขนาด 2 mL แล้วนำไปทดสอบด้วย เครื่อง GC -ECD

3.3 เครื่องมือวิเคราะห์

3.3.1 เครื่องมือวิเคราะห์ Carbamate

สภาวะเครื่อง LC-MS

Column: Reverse phase C18

Flow rate: 0.23 mL/minute

Injection volume: 5 μL

Column temperature: 40 $^{\circ}\text{C}$

Mobile phase: A = 0.01 % Formic acid in water,

B = 0.01 % Formic acid in methanol

Run time: 20 min

Post time: 5 min

Ms condition

Ionization mode : -APS-ES (Atomospheric Pressure Ionization-Electrospray)

Polarity : Positive

Spray Chamber

Drying gas temperature : 315 $^{\circ}\text{C}$

Drying gas : 12.5 L/min

Capillary voltage : 4000V

Mass Analyzer

Sim Parameters : Signal 1 (Target Ion for Quantitative Analysis)

3.3.2 เครื่องมือวิเคราะห์ Organochlorine และ Pyrethroid

เครื่อง Gas Chromatograph ชนิด ECD Detector

Column: HP - 5 ยี่ห้อ Agilent 0.32 mm x 250 μm x 30 m

Carrier gas: Helium ชนิด High purity (HP) Flow rate 1.4 mL/min

Carrier gas mode: (constant pressure)

Make- up gas: Nitrogen ชนิด High purity (HP) Flow rate 60 mL/min

Injection mode: Splitless

Injection temperature: 210 $^{\circ}\text{C}$

Purge flow : 60 mL/min Purge time : 0.75 min

Detector type: electron capture Detector (ECD)

Detector temperature: 300 $^{\circ}\text{C}$

Injection Volume: 2 μ L

Oven temperature: Initial column temperature: 85 $^{\circ}$ C

Rate at 15 $^{\circ}$ C / min to 230 $^{\circ}$ C hold for 1 min

Rate at 5 $^{\circ}$ C / min to 250 $^{\circ}$ C hold for 30 min

3.3.3 การคำนวณหาปริมาณ

ความเข้มข้นของสารที่ตรวจพบคำนวณผลโดยเปรียบเทียบกับกราฟมาตรฐาน โดยคำนวณจากสมการเส้นตรง $Y = aX + b$ (ภาคผนวก ข)

เมื่อ X คือ ความเข้มข้นของสารมาตรฐาน

Y คือ พื้นที่ใต้กราฟของสารมาตรฐาน

a คือ ความชัน

b คือ จุดตัดแกน

3.4 การตรวจสอบด้วยวิธีการอย่างง่าย

ตรวจสอบยาฆ่าแมลงตกค้างในผัก ผลไม้สด และผลิตภัณฑ์แปรรูปจากผักและผลไม้ ด้วยชุดทดสอบยาฆ่าแมลง-สารพิษตกค้าง GT (Pesticide Test Kit) โดยสามารถตรวจสอบยาฆ่าแมลงในกลุ่มสารประกอบฟอสเฟต คาร์บาเมต และสารพิษอื่นๆ ที่เป็นกลุ่มคลอรีน มีค่าขีดต่ำสุดของการตรวจวัดเท่ากับ 0.05 mg/kg สำหรับวิธีการตรวจวิเคราะห์อย่างง่ายและกึ่งรวดเร็วนี้ ใช้หลักการตรวจหาสารพิษด้วยวิธี Acetyl cholinesterase Inhibition Technique โดยทฤษฎีที่ว่าสารพิษในกลุ่มสารประกอบฟอสเฟต และ/หรือคาร์บาเมตมีคุณสมบัติเด่นในด้านการยับยั้งการทำงานของเอ็นไซม์ในร่างกายได้ เมื่อร่างกายได้รับสารพิษในกลุ่มเหล่านี้ จะทำให้ไม่สามารถทำงานได้ตามปกติ จึงนำหลักการนี้มาใช้เป็นวิธีการตรวจสอบเบื้องต้นเพื่อคัดกรองสารพิษใน 2 กลุ่มสารนี้ที่มีการใช้มาก แต่จากการประเมินวิธีการตรวจสอบพบว่า วิธีนี้ไม่มีความเฉพาะเจาะจง (specificity) กับเฉพาะสารใน 2 กลุ่มนี้เท่านั้น ยังสามารถเกิดผลในทางบวกกับสารพิษอื่น เช่น ความเป็นพิษในตัวของพืชสมุนไพรบางชนิด ได้แก่ เมล็ดแก๊สแดงของผลมะระขี้นก หรือสารพิษที่เกิดจากการย่อยสลายโดยวิธีการทางธรรมชาติ (Bio degradation products) หรือเกิดความเป็นพิษจากการเสริมฤทธิ์ของสารพิษปริมาณต่ำกับเนื้อเยื่อของพืช ทำให้เกิดผลดีต่อการคุ้มครองผู้บริโภคที่สามารถตรวจเพื่อคัดกรองสารพิษอื่นได้อีกด้วย ดังนั้นวิธีการนี้จึงมีความแตกต่างจากวิธีการทางห้องปฏิบัติการที่ตรวจเป็นชนิดสาร การประเมินว่าปลอดภัยหรือไม่ปลอดภัยจะดูจากการเปรียบเทียบค่ากำหนดของชนิดสารเคมีกับชนิด

อาหาร ซึ่งหากมีการตกค้างของสารพิษมากชนิดในตัวอย่างเดียว แต่ปริมาณการตกค้างไม่เกินค่ากำหนดในทุกชนิดสารเคมี ให้ถือว่าปลอดภัย มีขั้นตอนการทดสอบดังนี้

- (1). ตัวอย่างผัก-ผลไม้สด/หั่นละเอียด 5 กรัม
- (2). เติมน้ำยา Solvent-1 จำนวน 5 ซีซี
- (3). เขย่าประมาณ 1 นาที แล้วตั้งทิ้งไว้ 10 – 15 นาที
- (4). ดูดน้ำยาสกัดตัวอย่าง จากชั้นตอนที่ 3 ลงในหลอดแก้ว จำนวน 1 ซีซี / 4 ส่วน
- (5). เติมน้ำยา Solvent-2 จำนวน 1 ซีซี/ 4 ส่วน ลงไปในหลอดแก้วเดียวกัน
- (6). จะพบว่าน้ำยาแยกเป็น 2 ชั้น จากนั้นนำไปประเหยในน้ำยา Solvent-1 ที่อยู่ชั้นล่างหมดไป โดยน้ำยาที่เหลือจากขั้นตอนการระเหย จะใช้เป็น “Sample extract” ที่จะใช้ในการตรวจต่อไป

ขั้นตอนการตรวจสอบ : ขั้นตอนนี้จะต้องทำในอ่างน้ำอุ่นควบคุมอุณหภูมิที่ 32-36 °c

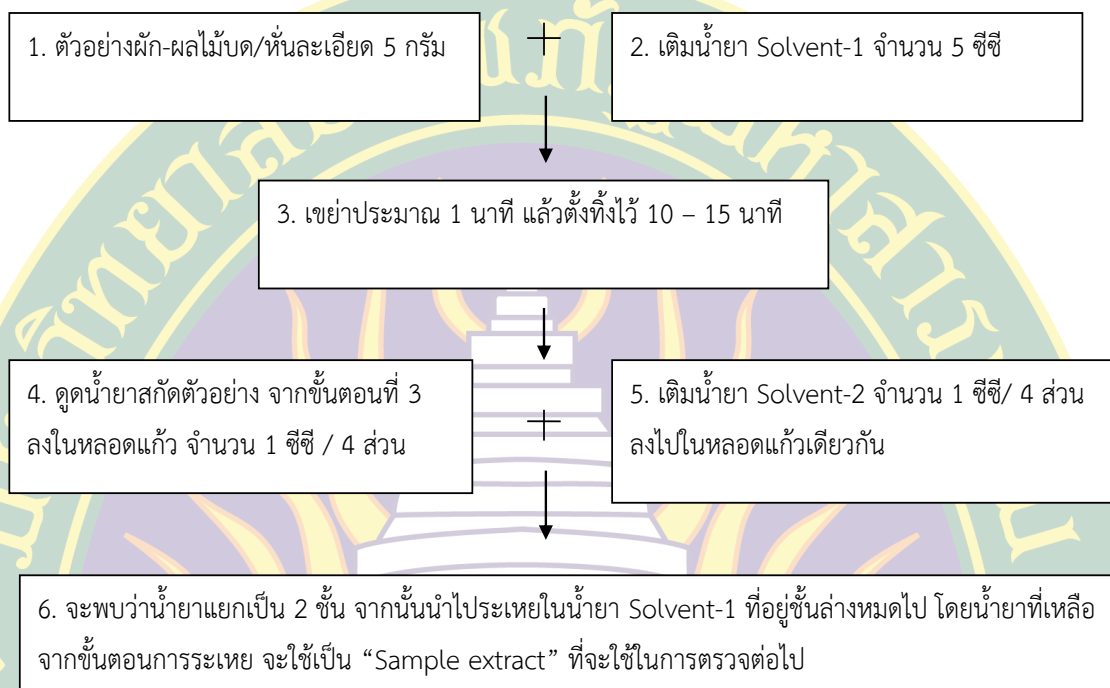
	หลอดตัดสี	หลอดควบคุม	หลอดตัวอย่าง
	Solvent-2	Solvent-2	Sample extract
	1 ส่วน	1 ส่วน	1 ส่วน
GT-1	2 ส่วน	2 ส่วน	2 ส่วน วางไว้ 5 – 10 นาที
GT-2 + GT-2.1	1.5 ส่วน	1 ส่วน	1 ส่วน วางไว้ 8/30/60 นาที (หรือตามเวลาที่ระบุไว้บนฉลาก)
GT-3 + GT-3.1	4 ส่วน	4 ส่วน	4 ส่วน เขย่า
GT-4	2 ส่วน	2 ส่วน	2 ส่วน เขย่า
GT-5	2 ส่วน	2 ส่วน	2 ส่วน

หมายเหตุ : 1 ส่วน = 0.25 ซีซี, 1.5 ส่วน = 0.375 ซีซี

ขั้นตอนการอ่านผล

ความเข้มข้นของสีในหลอดทดลอง	ผลการตรวจสอบ
หลอดตัวอย่าง ≤ หลอดควบคุม	ตรวจไม่พบสารพิษตกค้าง
หลอดควบคุม < หลอดตัวอย่าง < หลอดตัดสี	พบสารพิษตกค้างในระดับปลอดภัย
หลอดตัวอย่าง ≥ หลอดตัดสี	พบสารพิษตกค้างในระดับไม่ปลอดภัย

ขั้นตอนการสกัดสารพิษ



ขั้นตอนการตรวจสอบ : ขั้นตอนนี้จะต้องทำในอ่างน้ำอุ่นควบคุมอุณหภูมิที่ 32-36 °c

	หลอดตัดสิน	หลอดควบคุม	หลอดตัวอย่าง
	Solvent-2	Solvent-2	Sample extract
	1 ส่วน	1 ส่วน	1 ส่วน
GT-1	2 ส่วน	2 ส่วน	2 ส่วน วางไว้ 5 – 10 นาที
GT-2 + GT-2.1	1.5 ส่วน	1 ส่วน	1 ส่วน วางไว้ 8/30/60 นาที (หรือตามเวลาที่ระบุไว้บนฉลาก)
GT-3 + GT-3.1	4 ส่วน	4 ส่วน	4 ส่วน เขย่า
GT-4	2 ส่วน	2 ส่วน	2 ส่วน เขย่า
GT-5	2 ส่วน	2 ส่วน	2 ส่วน

หมายเหตุ : 1 ส่วน = 0.25 ซีซี, 1.5 ส่วน = 0.375 ซีซี

การอ่านผล

รูปที่ 3.1 แผนภาพแสดงขั้นตอนการทดสอบยาฆ่าแมลง-สารพิษตกค้าง GT

บทที่ 4

ผลการทดลอง

4.1 ผลการวิเคราะห์ยาฆ่าแมลงตกค้างในผักและผลไม้

จากการวิเคราะห์ตัวอย่างผัก ผลไม้และผักผลไม้แปรรูป ที่สุ่มตัวอย่างจากตลาดสด 3 แห่ง และห้างสรรพสินค้า 2 แห่ง ในจังหวัดมหาสารคาม โดยเก็บตัวอย่างผัก ดังนี้ กะหล่ำปลี ผักคะน้า ผักกาดขาว โหระพา มะเขือเทศ แตงกวา ถั่วฝักยาว และพริกสด ตัวอย่างผลไม้ ดังนี้ แตงโม ส้ม ฝรั่ง แอปเปิ้ล และตัวอย่างพริกแห้ง และหอมแดง

4.1.1 ผลการวิเคราะห์ยาฆ่าแมลงตกค้างในผัก

จากตารางที่ 4.1 แสดงผลของการตรวจวิเคราะห์สารเคมีฆ่าแมลงตกค้างกลุ่มออร์กาโนฟอสเฟต ไพรีทอยด์และคาร์บาเมตในผัก จำแนกตามความปลอดภัยและไม่ปลอดภัยของการตรวจพบยาฆ่าแมลงตกค้างในผัก พบว่าจากจำนวนผักที่จำหน่ายตามตลาดสดจำนวน 72 ตัวอย่าง มีการตกค้างของยาฆ่าแมลงในในระดับไม่ปลอดภัยจำนวน 32 ตัวอย่าง และระดับปลอดภัยจำนวน 40 ตัวอย่าง และผักที่จำหน่ายที่ห้างสรรพสินค้าจำนวน 48 ตัวอย่าง มีการตกค้างของยาฆ่าแมลงในในระดับไม่ปลอดภัยจำนวน 13 ตัวอย่าง และระดับปลอดภัยจำนวน 35 ตัวอย่าง

ตารางที่ 4.1 ผลการตรวจวิเคราะห์สารเคมีฆ่าแมลงตกค้างกลุ่มออร์กาโนฟอสเฟต ไพรีทอยด์ และคาร์บาเมต จำแนกตามความปลอดภัยและไม่ปลอดภัยของการตรวจพบยาฆ่าแมลงตกค้างในผัก

ผลการตรวจพบยาฆ่าแมลงตกค้าง	แหล่ง		จำนวนตัวอย่างทั้งหมด	ร้อยละ
	ตลาดสด	ห้างสรรพสินค้า		
ระดับปลอดภัย	40	35	75	62.5
ระดับไม่ปลอดภัย	32	13	45	37.5
รวม	72	48	120	100.0

จากผลการวิเคราะห์ตัวอย่างผัก 120 ตัวอย่าง พบว่ามีการตกค้างของยาฆ่าแมลงในผักจำแนกตามชนิดของผัก ดังแสดงในตารางที่ 4.2 พบว่าถั่วฝักยาว พริกสดและแตงกวามีการตกค้างของยาฆ่าแมลงมากที่สุด เมื่อเปรียบเทียบกับผักชนิดอื่นที่ศึกษา และนอกจากนี้ยังพบว่าผักที่จำหน่ายในตลาดสดจะพบว่ามีสารตกค้างมากกว่าที่จำหน่ายในห้างสรรพสินค้า

ตารางที่ 4.2 ผลการตรวจวิเคราะห์สารเคมีฆ่าแมลงตกค้างกลุ่มออร์กาโนฟอสเฟต ไพรีทอยด์และคาร์บาเมต จำแนกตามชนิดของผัก

ชนิดผัก	จำนวนตัวอย่างที่ตรวจพบยาฆ่าแมลงตกค้าง ในระดับไม่ปลอดภัย		รวมจำนวนตัวอย่างที่ตรวจ พบยาฆ่าแมลงตกค้าง ในระดับไม่ปลอดภัย	ร้อยละ
	ตลาดสด 3 แห่ง	ห้างสรรพสินค้า 2 แห่ง		
ถั่วฝักยาว	6	2	8	53.3
คะน้า	4	2	6	40.0
แตงกวา	6	2	8	53.5
พริกสด	6	2	8	53.5
โหระพา	2	1	3	20.0
ผักกาดขาว	3	1	4	26.7
กะหล่ำปลี	3	2	5	33.3
มะเขือเทศ	2	1	3	20.0
รวม	32	13	45	

ผลการวิเคราะห์พบว่าถั่วฝักยาว แตงกวา และพริกสด มีการตรวจพบยาฆ่าแมลงตกค้างในระดับที่ไม่ปลอดภัยมีจำนวน 8 ตัวอย่างเท่ากับจากจำนวนตัวอย่างทั้งหมด 15 ตัวอย่าง คิดเป็นร้อยละ 53.5 รองลงมาคือคะน้ามีการตรวจพบยาฆ่าแมลง ตกค้างในระดับที่ไม่ปลอดภัยมีจำนวน 6 ตัวอย่างจาก จำนวนตัวอย่างทั้งหมด 15 ตัวอย่าง คิดเป็นร้อยละ 40.0 กะหล่ำปลีมีการตรวจพบยาฆ่าแมลง ตกค้างในระดับที่ไม่ปลอดภัยมีจำนวน 5 ตัวอย่างจาก จำนวนตัวอย่างทั้งหมด 15 ตัวอย่าง คิดเป็นร้อยละ 33.3 ผักกาดขาวมีการตรวจพบยาฆ่าแมลงตกค้างในระดับ ที่ไม่ปลอดภัยมีจำนวน 4 ตัวอย่างจากจำนวนตัวอย่าง ทั้งหมด 15 ตัวอย่าง คิดเป็นร้อยละ 26.7 ส่วนโหระพาและมะเขือเทศมีการตรวจพบยาฆ่าแมลงตกค้างใน ระดับที่ไม่ปลอดภัยชนิดละ 3 ตัวอย่างจากจำนวน ตัวอย่างชนิดละ 15 ตัวอย่าง คิดเป็นร้อยละ 20.0

4.1.2 ผลการวิเคราะห์ยาฆ่าแมลงตกค้างในผลไม้

จากตารางที่ 4.3 แสดงผลของการตรวจวิเคราะห์สารเคมีฆ่าแมลงตกค้างกลุ่มออร์กาโนฟอสเฟต ไพรีทอยด์และคาร์บาเมตในผลไม้ จำแนกตามความปลอดภัยและไม่ปลอดภัยของการตรวจพบยาฆ่าแมลงค้างในผลไม้ พบว่าจากจำนวนผลไม้ที่กำหนดตามตลาดสดจำนวน 60 ตัวอย่างมีการตกค้างของยาฆ่าแมลงในระดับไม่ปลอดภัยจำนวน 49 ตัวอย่าง และระดับปลอดภัยจำนวน 11

ตัวอย่าง และจำนวนผลไม้ที่จำหน่ายตามห้างสรรพสินค้าจำนวน 40 ตัวอย่างมีการตกค้างของยาฆ่าแมลงในระดับไม่ปลอดภัยจำนวน 12 ตัวอย่าง และระดับปลอดภัยจำนวน 28 ตัวอย่าง จากผลการวิเคราะห์ตัวอย่างผลไม้จำนวน 100 ตัวอย่าง พบว่ามีการตกค้างของยาฆ่าแมลงในผักจำแนกตามชนิดของ เมื่อเปรียบเทียบกับผักชนิดอื่นที่ศึกษา พบว่าแอปเปิ้ลมีการตกค้างของยาฆ่าแมลงมากที่สุด รองลงมาคือฝรั่ง และนอกจากนี้ยังพบว่าผลไม้ที่จำหน่ายในตลาดสดจะพบว่ามีสารตกค้างมากกว่าที่จำหน่ายในห้างสรรพสินค้า

ตารางที่ 4.3 ผลการตรวจพบสารเคมีฆ่าแมลงตกค้างกลุ่มออร์กาโนฟอสเฟต ไพรีทอยด์และคาร์บาเมต จำแนกตามความปลอดภัยและไม่ปลอดภัยของการตรวจพบยาฆ่าแมลงค้างในผลไม้

ผลการตรวจพบยาฆ่าแมลงตกค้าง	แหล่ง		จำนวนตัวอย่างทั้งหมด	ร้อยละ
	ตลาดสด	ห้างสรรพสินค้า		
ระดับปลอดภัย	14	16	30	50.0
ระดับไม่ปลอดภัย	22	8	30	50.0
รวม	36	24	60	100

จากผลการวิเคราะห์ตัวอย่างผลไม้ 60 ตัวอย่าง ที่จำหน่ายทั้งในตลาดสดและห้างสรรพสินค้า พบว่ามีการตกค้างของยาฆ่าแมลงในผลไม้จำแนกตามชนิด ดังแสดงในตารางที่ 4.3 พบว่าเมื่อเปรียบเทียบกับผลไม้ชนิดอื่นที่ศึกษา ฝรั่งมีการตกค้างของยาฆ่าแมลงมากที่สุด รองลงมาคือแตงโม

ตารางที่ 4.4 ผลการตรวจวิเคราะห์สารเคมีฆ่าแมลงตกค้างกลุ่มออร์กาโนฟอสเฟต ไพรีทอยด์และคาร์บาเมต จำแนกตามชนิดของผลไม้

ชนิดผลไม้	จำนวนตัวอย่างที่ตรวจพบยาฆ่าแมลงตกค้างในระดับไม่ปลอดภัย		รวมจำนวนตัวอย่างที่ตรวจพบยาฆ่าแมลงตกค้างในระดับไม่ปลอดภัย	ร้อยละ
	ตลาดสด 3 แห่ง	ห้างสรรพสินค้า 2 แห่ง		
ส้ม	3	1	4	26.7
แอปเปิ้ล	6	2	8	53.3
แตงโม	6	2	9	60.0
ฝรั่ง	7	3	10	66.7
รวม	22	8	31	

ผลการวิเคราะห์พบว่าฝรั่ง มีการตรวจพบยาฆ่าแมลงตกค้างในระดับที่ไม่ปลอดภัยมีจำนวน 10 ตัวอย่างเท่ากับจากจำนวนตัวอย่างทั้งหมด 15 ตัวอย่าง คิดเป็นร้อยละ 66.7 รองลงมาคือแตงโมมีการตรวจพบยาฆ่าแมลง ตกค้างในระดับที่ไม่ปลอดภัยมีจำนวน 9 ตัวอย่างจากจำนวนตัวอย่างทั้งหมด 15 ตัวอย่าง คิดเป็นร้อยละ 60.0 แอปเปิ้ลมีการตรวจพบยาฆ่าแมลง ตกค้างในระดับที่ไม่ปลอดภัยมีจำนวน 8 ตัวอย่างจากจำนวนตัวอย่างทั้งหมด 15 ตัวอย่าง คิดเป็นร้อยละ 53.3 และส้มมีการตรวจพบยาฆ่าแมลงตกค้างในระดับที่ไม่ปลอดภัยมีจำนวน 4 ตัวอย่างจากจำนวนตัวอย่าง ทั้งหมด 15 ตัวอย่าง คิดเป็นร้อยละ 26.7

4.1.3 ผลการวิเคราะห์ยาฆ่าแมลงตกค้างในผักแปรรูป

จากตารางที่ 4.5 แสดงผลของการตรวจวิเคราะห์สารเคมีฆ่าแมลงตกค้างกลุ่มออร์กาโนฟอสเฟต ไพรีทอยด์และคาร์บาเมตในผักและผลไม้แปรรูป จำแนกตามความปลอดภัยและไม่ปลอดภัยของการตรวจพบยาฆ่าแมลงค้างในผักและผลไม้แปรรูป พบว่าจากจำนวนผักและผลไม้แปรรูป ที่จำหน่ายตามตลาดสดจำนวน ตัวอย่างมีการตกค้างของยาฆ่าแมลงในในระดับไม่ปลอดภัยจำนวน 10 ตัวอย่าง และระดับปลอดภัยจำนวน 20 ตัวอย่าง

ตารางที่ 4.5 ผลการตรวจพบสารเคมีฆ่าแมลงตกค้างกลุ่มออร์กาโนฟอสเฟต ไพรีทอยด์และคาร์บาเมต จำแนกตามความปลอดภัยและไม่ปลอดภัยของการตรวจพบยาฆ่าแมลงค้างในผักและผลไม้แปรรูป

ผลการตรวจพบยาฆ่าแมลงตกค้าง	แหล่ง		จำนวนตัวอย่างทั้งหมด	ร้อยละ
	ตลาดสด	ห้างสรรพสินค้า		
ระดับปลอดภัย	11	9	20	66.7
ระดับไม่ปลอดภัย	7	3	10	33.3
รวม	18	12	30	100

จากผลการวิเคราะห์ตัวอย่างผักและผลไม้แปรรูป 30 ตัวอย่าง ที่จำหน่ายทั้งในตลาดสดและห้างสรรพสินค้า พบว่ามีการตกค้างของยาฆ่าแมลงในผลไม้จำแนกตามชนิด ดังแสดงในตารางที่ 4.6 พบว่าเมื่อเปรียบเทียบกับผลไม้ชนิดอื่นที่ศึกษา หอมแดงมีการตกค้างของยาฆ่าแมลงมากกว่าพริกแห้งที่ได้ทำการสุ่มตัวอย่างมาศึกษา

ตารางที่ 4.6 ผลการตรวจวิเคราะห์สารเคมีฆ่าแมลงตกค้างกลุ่มออร์กาโนฟอสเฟต ไพรีทอยด์ และ คาร์บาเมต จำแนกตามชนิดของผลไม้

ชนิด	จำนวนตัวอย่างที่ตรวจพบยาฆ่าแมลงตกค้าง ในระดับไม่ปลอดภัย		รวมจำนวนตัวอย่างที่ตรวจพบ ยาฆ่าแมลงตกค้าง ในระดับไม่ปลอดภัย	ร้อยละ
	ตลาดสด 3 แห่ง	ห้างสรรพสินค้า 2 แห่ง		
พริกแห้ง	3	1	4	26.7
หอมแดง	4	2	7	46.7
รวม	7	3	10	

ผลการวิเคราะห์พบว่าพริกแห้ง มีการตรวจพบยาฆ่าแมลงตกค้างในระดับที่ไม่ปลอดภัยจำนวน 4 ตัวอย่างเท่ากับจากจำนวนตัวอย่างทั้งหมด 15 ตัวอย่าง คิด เป็นร้อยละ 26.7 และ หอมแดง มีการตรวจพบยาฆ่าแมลงตกค้างในระดับ ที่ไม่ปลอดภัยมีจำนวน 7 ตัวอย่างจากจำนวน ตัวอย่าง ทั้งหมด 15 ตัวอย่าง คิดเป็นร้อยละ 46.7

บทที่ 5

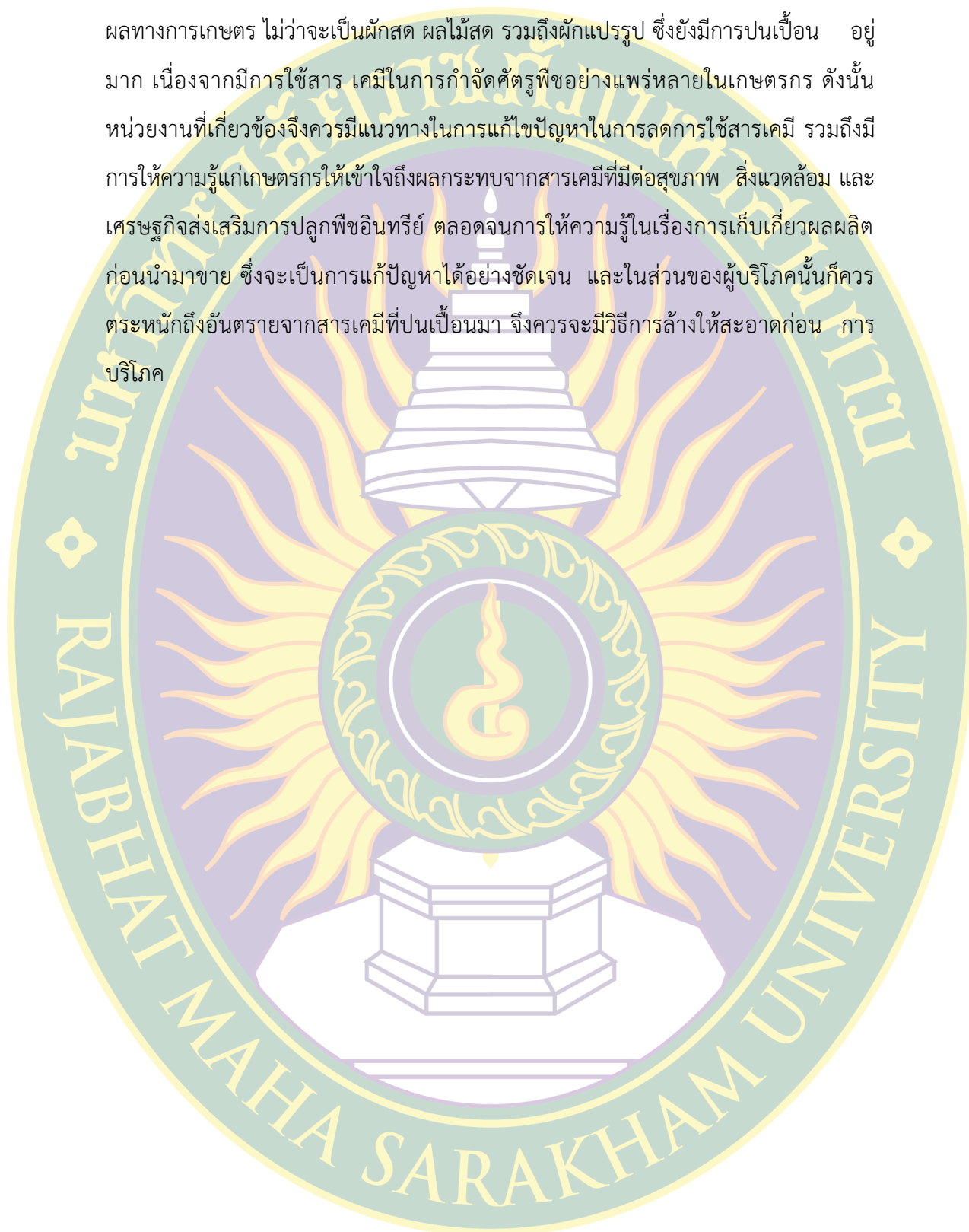
สรุป อภิปรายผล และข้อเสนอแนะ

5.1 สรุปและอภิปรายผลการวิเคราะห์สารเคมีกำจัดศัตรูพืชตกค้างในผักสด ผลไม้สดและผักผลไม้แปรรูป

จากการศึกษาสารเคมีกำจัดศัตรูพืชตกค้างในผัก ผลไม้และผัก ผลไม้แปรรูป โดยเก็บตัวอย่าง ผัก ผลไม้ จากตลาดสดและห้างสรรพสินค้า จำนวน 5 แห่ง ในเขตจังหวัดมหาสารคาม โดยมี 3 แห่งอยู่ใน อำเภอเมือง จ.มหาสารคาม และอีก 2 แห่ง อยู่ในอำเภอโกสุมพิสัย จ.มหาสารคาม จำนวนตัวอย่างทั้งหมด 210 ตัวอย่าง โดยแบ่งออกเป็นผัก 120 ตัวอย่าง ผลไม้ 60 ตัวอย่าง และผักแห้ง 30 ตัวอย่าง ทำการวิเคราะห์โดยเตรียมตัวอย่างและวิเคราะห์โดยใช้เทคนิคลิควิด โครมาโทกราฟี และแก๊สโครมาโทกราฟี เพื่อหาปริมาณสารเคมีตกค้าง ผลการวิเคราะห์สารกำจัดศัตรูพืชกลุ่มออร์กาโนฟอสเฟต คาร์บาเมต และไพรีทอยด์ที่ปนเปื้อนในพืชผักและผลไม้ที่เก็บจากตลาดสดในพื้นที่ศึกษาวิจัย ซึ่งประกอบด้วยผักผลไม้ และผักแห้งจำนวน 14 ชนิด ที่ได้รับความนิยมในการบริโภคมากที่สุด ได้แก่ ถั่วฝักยาว กระบี่ ผักกาดขาว แตงกวา พริก กะหล่ำปลี มะเขือเทศ โหระพา ส้ม แอปเปิ้ล ฝรั่งและแตงโม และพืชแห้งคือ พริกแห้งและหอมแดง พบว่ามีสารกำจัดศัตรูพืชตกค้างในผักและผลไม้เหล่านี้ เช่น คลอร์ไพริฟอส ไดอะซีนอน ไดเมทโรเอท อีโทออน เฟนิโตรไทออน มาลาโทออน เมทิดาโรออน พาราไทออน-เมทิล โปรพิโนฟอส โปรไทโอฟอส และ ไตรอะโซฟอส (chlorpyrifos diazinon dimethoate ethion fenitrothion malathion methidathion parathion-methyl profenofos prothiophos และ triazophos) โดยสารกำจัดศัตรูพืชที่ตรวจพบในผักและผลไม้ทุกชนิด คือ คลอร์ไพริฟอส ผักที่มีสารตกค้างจำนวนมากที่สุด ได้แก่ แตงกวาและพริกสด โดยพบสารเคมีตกค้างจำนวน 4-5 ชนิด ผลไม้ที่มีสารตกค้างจำนวนมากที่สุด ได้แก่ ฝรั่ง โดยพบสารเคมีตกค้างจำนวน 7-9 ชนิด ผลไม้ที่พบความถี่ในการตรวจพบสารเคมีมากที่สุด คือ ฝรั่งและแตงโมอยู่ที่ร้อยละ 66.7 และ 60.0 ตามลำดับ เมื่อกำหนดการบริโภคและปริมาณการตกค้างของสารเคมีในร่างกาย พบว่า ไม่เกินค่ามาตรฐานที่ยอมรับให้เข้าสู่ร่างกายได้ในแต่ละวัน (Acceptable Daily Intake; ADI) อย่างไรก็ตามประชาชนก็ยังมีความเสี่ยงที่จะประสบปัญหาสุขภาพ โดยเฉพาะปัญหาด้านการสื่อสารในระบบประสาท ระบบกล้ามเนื้อ และระบบอื่นๆ อันเป็นผลมาจากการได้รับสารเคมีกำจัดศัตรูพืชเข้าสู่ร่างกาย

5.2 ข้อเสนอแนะ

จากผลการศึกษาทำให้ทราบถึงปัญหาการปนเปื้อนของสารเคมียาฆ่าแมลงในผลิตผลทางการเกษตร ไม่ว่าจะเป็นผักสด ผลไม้สด รวมถึงผักแปรรูป ซึ่งยังมีการปนเปื้อนอยู่มาก เนื่องจากมีการใช้สารเคมีในการกำจัดศัตรูพืชอย่างแพร่หลายในเกษตรกร ดังนั้นหน่วยงานที่เกี่ยวข้องจึงควรมีแนวทางในการแก้ไขปัญหาในการลดการใช้สารเคมี รวมถึงมีการให้ความรู้แก่เกษตรกรให้เข้าใจถึงผลกระทบจากสารเคมีที่มีต่อสุขภาพ สิ่งแวดล้อม และเศรษฐกิจส่งเสริมการปลูกพืชอินทรีย์ ตลอดจนการให้ความรู้ในเรื่องการเก็บเกี่ยวผลผลิตก่อนนำมาขาย ซึ่งจะเป็นการแก้ปัญหาได้อย่างชัดเจน และในส่วนของผู้บริโภคนั้นก็ควรตระหนักถึงอันตรายจากสารเคมีที่ปนเปื้อนมา จึงควรมีวิธีการล้างให้สะอาดก่อนการบริโภค





บรรณานุกรม

จารุพงศ์ ประสพสุข และคณะ. สถานการณ์สารเคมีกำจัดศัตรูพืชตกค้างในผักและผลไม้ในระบบการปฏิบัติทางการเกษตรที่ดีสำหรับพืช (GAP) ในภาคตะวันออกเฉียงเหนือตอนบน. รายงานกลุ่มพัฒนาการตรวจสอบพืชและปัจจัยการผลิต สำนักวิจัยและพัฒนาการเกษตรเขตที่ 3 กรมวิชาการเกษตร กระทรวงเกษตรและสหกรณ์ อ.เมือง จ.ขอนแก่น. 2555.

พาลาภ สิงหเสนี พืชของยาฆ่าแมลงต่อผู้ใช้และสิ่งแวดล้อม. สำนักพิมพ์จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย, กรุงเทพฯ, หน้า 71-110. 2535.

นันทิรา หงส์ศรีสุวรรณ. ความปลอดภัยจากสารเคมีตกค้างในผักปลอดสาร. วารสาร มจร. วิชาการ. ปีที่ 18 ฉบับที่ 35 กรกฎาคม - ธันวาคม 2557

นันทิดา เหมือนมาตย์ และคณะ. ผลของการเรียนรู้ต่อการใช้สารเคมีกลุ่มออร์แกนอโฟสเฟตในการปลูกผักกาดขาวของเกษตรกรตำบลตระกาจ อำเภอกันทรลักษ์ จังหวัดศรีสะเกษ. วารสารศรีวนาลัยวิจัย ปีที่ 1 ฉบับที่ 2 .

สุรัตดา ศรีสุวรรณ และจันทร์เพ็ญ อินทรประเสริฐ. การวิเคราะห์ปริมาณสารกำจัดวัชพืชกลุ่มคลอโรฟีนอกซีอะซิติกแอซิด. Graduate Research Conference. 2012, 367-375.

สาคร ศรีมุข ผลกระทบจากการใช้สารเคมีทางการเกษตรของประเทศไทย. วารสารสำนักวิชาการ สำนักงานเลขาธิการวุฒิสภาปีที่ 3 ฉบับที่ 17 กันยายน 2556.

สุภาพร ใจการุณ และคณะ สารเคมีกำจัดศัตรูพืชตกค้างในอาหารท้องถิ่น. เอกสารประกอบการประชุมวิชาการเพื่อเตือนภัยสารเคมีกำจัดศัตรูพืช ปี 2555.

สุธาสนี อึ้งสูงเนิน ผลกระทบต่อสิ่งแวดล้อมจากการใช้สารเคมีกำจัดศัตรูพืช. Journal of Science and Technology Vol. 9 No. 1 January-April 2015.

Al-Rimawi, F. A HPLC-UV method for determination of three pesticides in water. International Journal of Advances in Chemistry. 2(1). 2016.

Canada,F., Mansilla, A., Giron, A.J. and Pena, A. M. Simiultaneous determination of the residues of fourteen quinolones and fluoroquinolones in fish samples and fluorescence detection. Czech Journal of Food Science. 30, 2012, 74-82.

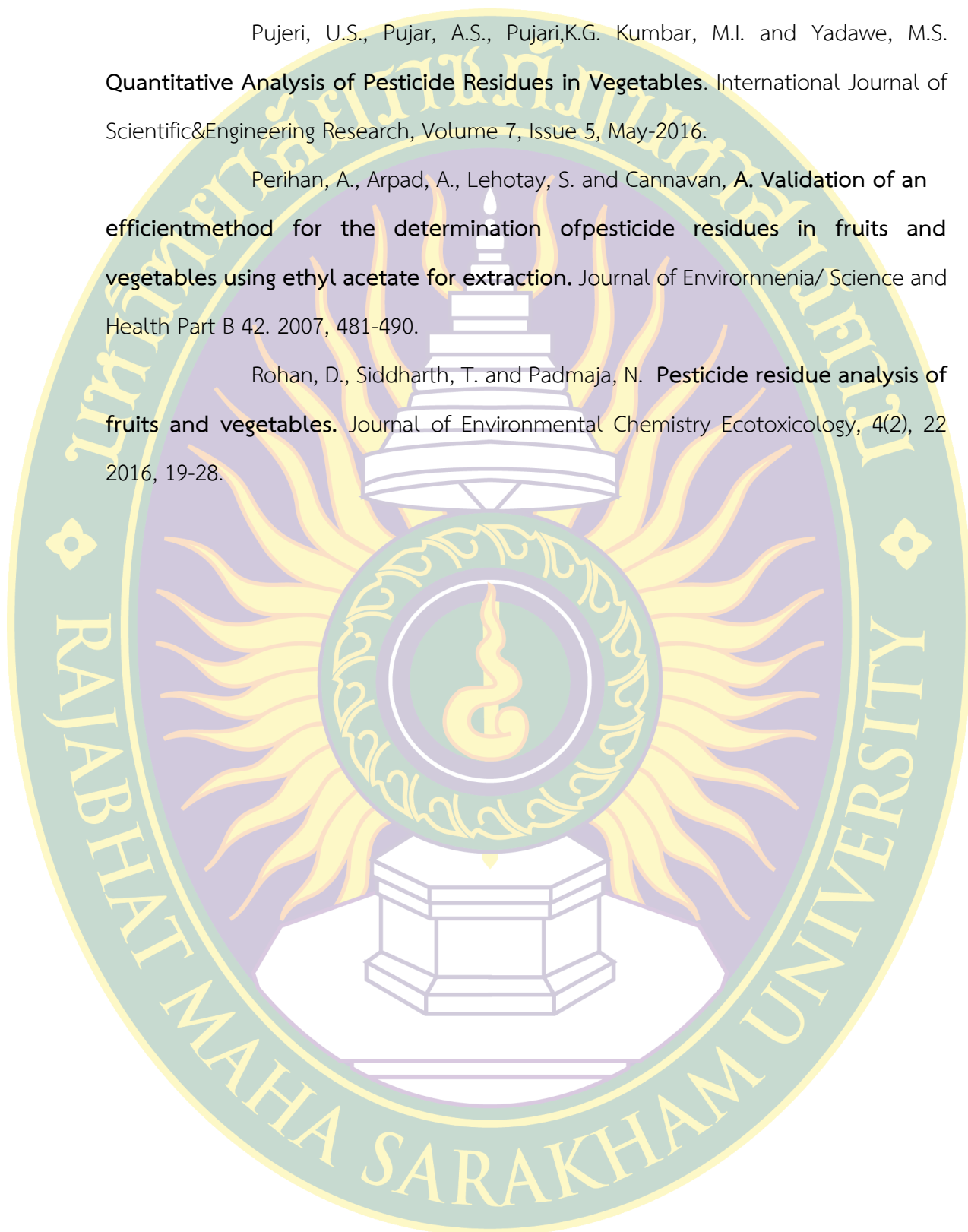
Li, J., Li, Y., Xu, D., Zhang, J., Wang, Y. and Luo, C. Determination of

metrafenone in vegetables by matrix solid-phase dispersion and HPLC-UV method. Food Chemistry. 214. 2017, 77-81.

Pujeri, U.S., Pujar, A.S., Pujari, K.G. Kumbhar, M.I. and Yadawe, M.S. **Quantitative Analysis of Pesticide Residues in Vegetables.** International Journal of Scientific & Engineering Research, Volume 7, Issue 5, May-2016.

Perihan, A., Arpad, A., Lehotay, S. and Cannavan, A. **Validation of an efficient method for the determination of pesticide residues in fruits and vegetables using ethyl acetate for extraction.** Journal of Environmental Science and Health Part B 42. 2007, 481-490.

Rohan, D., Siddharth, T. and Padmaja, N. **Pesticide residue analysis of fruits and vegetables.** Journal of Environmental Chemistry Ecotoxicology, 4(2), 22 2016, 19-28.





ภาคผนวก



ภาคผนวก ก

กราฟมาตรฐานของยาฆ่าแมลง

=====
 Calibration Table
 =====

Calib. Data Modified : 9/20/2018 9:56:35 AM

Calculate : External Standard
 Based on : Peak Area

Rel. Reference Window : 5.000 %
 Abs. Reference Window : 0.000 min
 Rel. Non-ref. Window : 5.000 %
 Abs. Non-ref. Window : 0.000 min
 Multiplier : 0.1800
 Dilution : 1.0000
 Sample Amount : 0.00000

Use Multiplier & Dilution Factor with ISTDs
 Uncalibrated Peaks : not reported
 Partial Calibration : Yes, identified peaks are recalibrated
 Correct All Ret. Times: No, only for identified peaks

Curve Type : Linear
 Origin : Included
 Weight : Equal

Recalibration Settings:
 Average Response : Average all calibrations
 Average Retention Time: Floating Average New 75%

Calibration Report Options :
 Printout of recalibrations within a sequence:
 Calibration Table after Recalibration
 Normal Report after Recalibration
 If the sequence is done with bracketing:
 Results of first cycle (ending previous bracket)

Signal 1: ECD2 B,

RetTime [min]	Lvl Sig	Amount [mg/kg]	Area	Amt/Area	Ref Grp Name
29.315	1	1.00000e-2	963.00000	1.03842e-5	Bifenthrin
	2	5.00000e-2	4711.40000	1.06126e-5	
	3	1.00000e-1	9232.00000	1.08319e-5	
	4	5.00000e-1	4.77600e4	1.04690e-5	
	5	1.00000	9.20500e4	1.08637e-5	
31.863	1	9.18823e-4	95.27000	9.64441e-6	2 Cyhalothrin 1
	2	4.64931e-3	483.89000	9.60820e-6	
	3	9.49878e-3	999.30000	9.50543e-6	
	4	4.75760e-2	4992.90000	9.52873e-6	
	5	8.78577e-2	9135.00000	9.61770e-6	
32.377	1	9.08118e-3	941.60000	9.64441e-6	2 Cyhalothrin 11
	2	4.53507e-2	4720.00000	9.60820e-6	
	3	9.05012e-2	9521.00000	9.50543e-6	
	4	4.52424e-1	4.74800e4	9.52873e-6	
	5	9.12142e-1	9.48400e4	9.61770e-6	
34.253	1	9.58834e-4	32.17300	2.98024e-5	3 Permethrin 1
	2	4.78900e-3	160.17000	2.98995e-5	
	3	9.06004e-3	304.13000	2.97900e-5	
	4	5.44147e-2	1851.70000	2.93864e-5	
	5	1.05715e-1	3659.70000	2.88861e-5	
34.698	1	9.04117e-3	303.37000	2.98024e-5	3 Permethrin 11
	2	4.52110e-2	1512.10000	2.98995e-5	
	3	9.09400e-2	3052.70000	2.97900e-5	
	4	4.45585e-1	1.51630e4	2.93864e-5	
	5	8.94285e-1	3.09590e4	2.88861e-5	

\\nechem\1\METHODS\180920.M

tTime min]	Lvl Sig	Amount [mg/kg]	Area	Amt/Area	Ref Grp Name
6.446	1	1 2.46588e-3	331.24000	7.44438e-6	4 Cyfluthrin 1
		2 1.86510e-2	1718.80000	1.08512e-5	
		3 3.71194e-2	3337.60000	1.11216e-5	
		4 1.85341e-1	1.61840e4	1.14521e-5	
		5 3.70015e-1	3.21540e4	1.15076e-5	
16.844	1	1 2.73425e-3	367.29000	7.44438e-6	4 Cyfluthrin 11
		2 1.88171e-2	1734.10000	1.08512e-5	
		3 3.91413e-2	3519.40000	1.11216e-5	
		4 1.98442e-1	1.73280e4	1.14521e-5	
		5 3.99325e-1	3.47010e4	1.15076e-5	
37.061	1	1 1.91767e-3	257.59991	7.44438e-6	4 Cyfluthrin 1V
		2 5.73776e-3	528.76752	1.08512e-5	
		3 1.09228e-2	982.12268	1.11216e-5	
		4 5.31623e-2	4642.14600	1.14521e-5	
		5 1.04689e-1	9097.39453	1.15076e-5	
37.206	1	1 2.88220e-3	387.16489	7.44438e-6	4 Cyfluthrin 111
		2 6.79415e-3	626.11981	1.08512e-5	
		3 1.28166e-2	1152.40356	1.11216e-5	
		4 6.30552e-2	5505.99756	1.14521e-5	
		5 1.25971e-1	1.09468e4	1.15076e-5	
37.408	1	1 3.90774e-3	364.51000	1.07205e-5	5 Cypermethrin 1
		2 1.94975e-2	1731.19000	1.12625e-5	
		3 3.85401e-2	3362.40000	1.14621e-5	
		4 1.89214e-1	1.64610e4	1.14947e-5	
		5 3.78576e-1	3.26330e4	1.16010e-5	
37.684	1	1 1.42591e-3	133.00764	1.07205e-5	5 Cypermethrin 11
		2 6.76876e-3	601.00104	1.12625e-5	
		3 1.27532e-2	1112.64246	1.14621e-5	
		4 6.15801e-2	5357.27246	1.14947e-5	
		5 1.23483e-1	1.06441e4	1.16010e-5	
37.838	1	1 3.62214e-3	337.87000	1.07205e-5	5 Cypermethrin 1V
		2 1.85886e-2	1650.49000	1.12625e-5	
		3 3.78466e-2	3301.90000	1.14621e-5	
		4 1.92400e-1	1.67382e4	1.14947e-5	
		5 3.86616e-1	3.33260e4	1.16010e-5	
37.939	1	1 1.04421e-3	97.40320	1.07205e-5	5 Cypermethrin 111
		2 5.14518e-3	456.84311	1.12625e-5	
		3 1.08601e-2	947.48000	1.14621e-5	
		4 5.68056e-2	4941.90000	1.14947e-5	
		5 1.11325e-1	9596.10000	1.16010e-5	
39.383	1	1 8.70082e-3	605.73000	1.43642e-5	6 Fenvalerate 1
		2 4.33888e-2	3068.80000	1.41387e-5	
		3 8.70115e-2	6057.00000	1.43654e-5	
		4 4.30679e-1	3.01010e4	1.43078e-5	
		5 8.65544e-1	6.05470e4	1.42954e-5	
39.885	1	1 1.29918e-3	90.44538	1.43642e-5	6 Fenvalerate 11
		2 6.61124e-3	467.60000	1.41387e-5	
		3 1.29885e-2	904.15000	1.43654e-5	
		4 6.93212e-2	4845.00000	1.43078e-5	
		5 1.34456e-1	9405.50000	1.42954e-5	
40.722	1	1 1.03269e-3	61.54825	1.67786e-5	7 Deltamethrin 1
		2 1.13376e-3	60.60666	1.87069e-5	
		3 2.40076e-3	123.66975	1.94127e-5	
		4 1.12995e-2	589.62195	1.91640e-5	
		5 2.04767e-2	1056.35815	1.93842e-5	
40.8237	1	1 8.96731e-3	534.45000	1.67786e-5	7 Deltamethrin 11
		2 4.88662e-2	2612.20000	1.87069e-5	

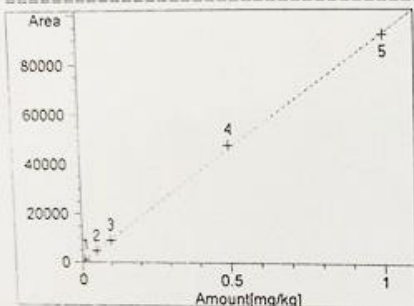
Cyhalothrin I with retention time 31.863 min
 Cyhalothrin II with retention time 32.377 min
 Group Amount Calculation:
 Level 1 with amount 0.01000 mg/kg
 Level 2 with amount 0.05000 mg/kg
 Level 3 with amount 0.10000 mg/kg
 Level 4 with amount 0.50000 mg/kg
 Level 5 with amount 1.00000 mg/kg
 Group 3 (Permethrin) :
 Group members:
 Permethrin I with retention time 34.253 min
 Permethrin II with retention time 34.698 min
 Group Amount Calculation:
 Level 1 with amount 0.01000 mg/kg
 Level 2 with amount 0.05000 mg/kg
 Level 3 with amount 0.10000 mg/kg
 Level 4 with amount 0.50000 mg/kg
 Level 5 with amount 1.00000 mg/kg
 Group 4 (Cyfluthrin) :
 Group members:
 Cyfluthrin I with retention time 36.446 min
 Cyfluthrin II with retention time 36.844 min
 Cyfluthrin III with retention time 37.206 min
 Cyfluthrin IV with retention time 37.061 min
 Group Amount Calculation:
 Level 1 with amount 0.01000 mg/kg
 Level 2 with amount 0.05000 mg/kg
 Level 3 with amount 0.10000 mg/kg
 Level 4 with amount 0.50000 mg/kg
 Level 5 with amount 1.00000 mg/kg
 Group 5 (Cypermethrin) :
 Group members:
 Cypermethrin I with retention time 37.408 min
 Cypermethrin II with retention time 37.684 min
 Cypermethrin III with retention time 37.939 min
 Cypermethrin IV with retention time 37.838 min
 Group Amount Calculation:
 Level 1 with amount 0.01000 mg/kg
 Level 2 with amount 0.05000 mg/kg
 Level 3 with amount 0.10000 mg/kg
 Level 4 with amount 0.50000 mg/kg
 Level 5 with amount 1.00000 mg/kg
 Group 6 (Fenvalerate) :
 Group members:
 Fenvalerate I with retention time 39.383 min
 Fenvalerate II with retention time 39.885 min
 Group Amount Calculation:
 Level 1 with amount 0.01000 mg/kg
 Level 2 with amount 0.05000 mg/kg
 Level 3 with amount 0.10000 mg/kg
 Level 4 with amount 0.50000 mg/kg
 Level 5 with amount 1.00000 mg/kg
 Group 7 (Deltamethrin) :
 Group members:
 Deltamethrin I with retention time 40.722 min
 Deltamethrin II with retention time 41.237 min
 Group Amount Calculation:
 Level 1 with amount 0.01000 mg/kg
 Level 2 with amount 0.05000 mg/kg
 Level 3 with amount 0.10000 mg/kg
 Level 4 with amount 0.50000 mg/kg
 Level 5 with amount 1.00000 mg/kg
 14 Warnings or Errors (10 first messages follow) :
 Warning : Overlapping peak time windows at 31.863 min, signal 1
 Warning : Overlapping peak time windows at 34.253 min, signal 1
 Warning : Overlapping peak time windows at 34.698 min, signal 1

Warning : Overlapping peak time windows at 36.446 min, signal 1
 Warning : Overlapping peak time windows at 36.844 min, signal 1
 Warning : Overlapping peak time windows at 37.061 min, signal 1
 Warning : Overlapping peak time windows at 37.206 min, signal 1
 Warning : Overlapping peak time windows at 37.408 min, signal 1
 Warning : Overlapping peak time windows at 37.684 min, signal 1
 Warning : Overlapping peak time windows at 37.838 min, signal 1

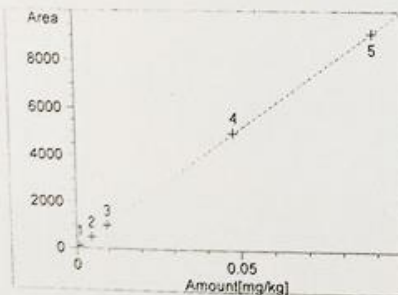
=====
 Peak Sum Table
 =====

No Entries in table
 =====

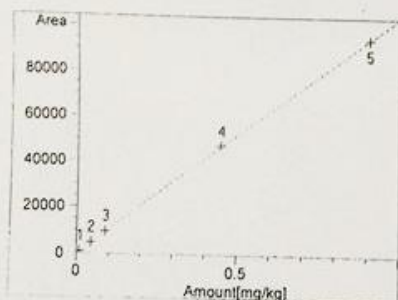
=====
 Calibration Curves
 =====



Bifenthrin at exp. RT: 29.315
 ECD2 B,
 Correlation: 0.99984
 Residual Std. Dev.: 752.46462
 Formula: $y = mx + b$
 m: 92481.57178
 b: 199.49847
 x: Amount [mg/kg]
 y: Area

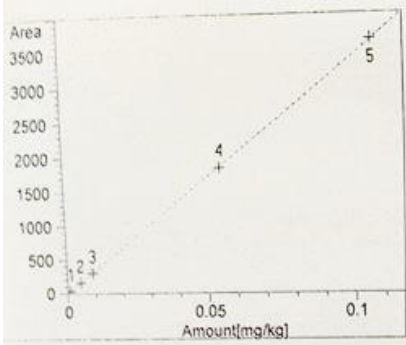


Cyhalothrin I at exp. RT: 31.863
 ECD2 B,
 Correlation: 0.99999
 Residual Std. Dev.: 19.95210
 Formula: $y = mx + b$
 m: 104110.07776
 b: 6.28922
 x: Amount [mg/kg]
 y: Area

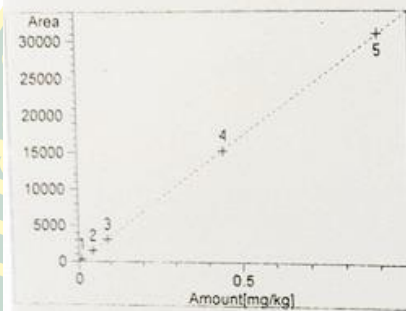


Cyhalothrin II at exp. RT: 32.377
 ECD2 B,
 Correlation: 0.99999
 Residual Std. Dev.: 191.76240
 Formula: $y = mx + b$
 m: 104079.88143
 b: 65.67949
 x: Amount [mg/kg]
 y: Area

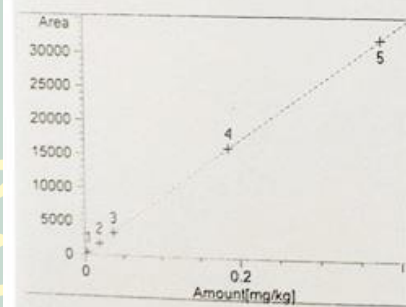




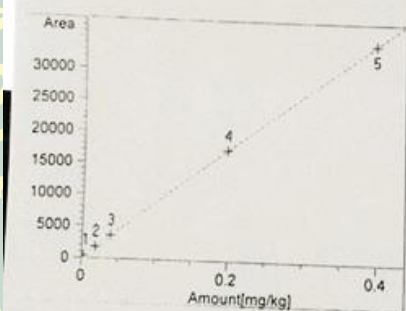
Permethrin I at exp. RT: 34.253
 ECD2 B,
 Correlation: 0.99997
 Residual Std. Dev.: 13.61457
 Formula: $y = mx + b$
 m: 34569.14706
 b: -6.59235
 x: Amount[mg/kg]
 y: Area



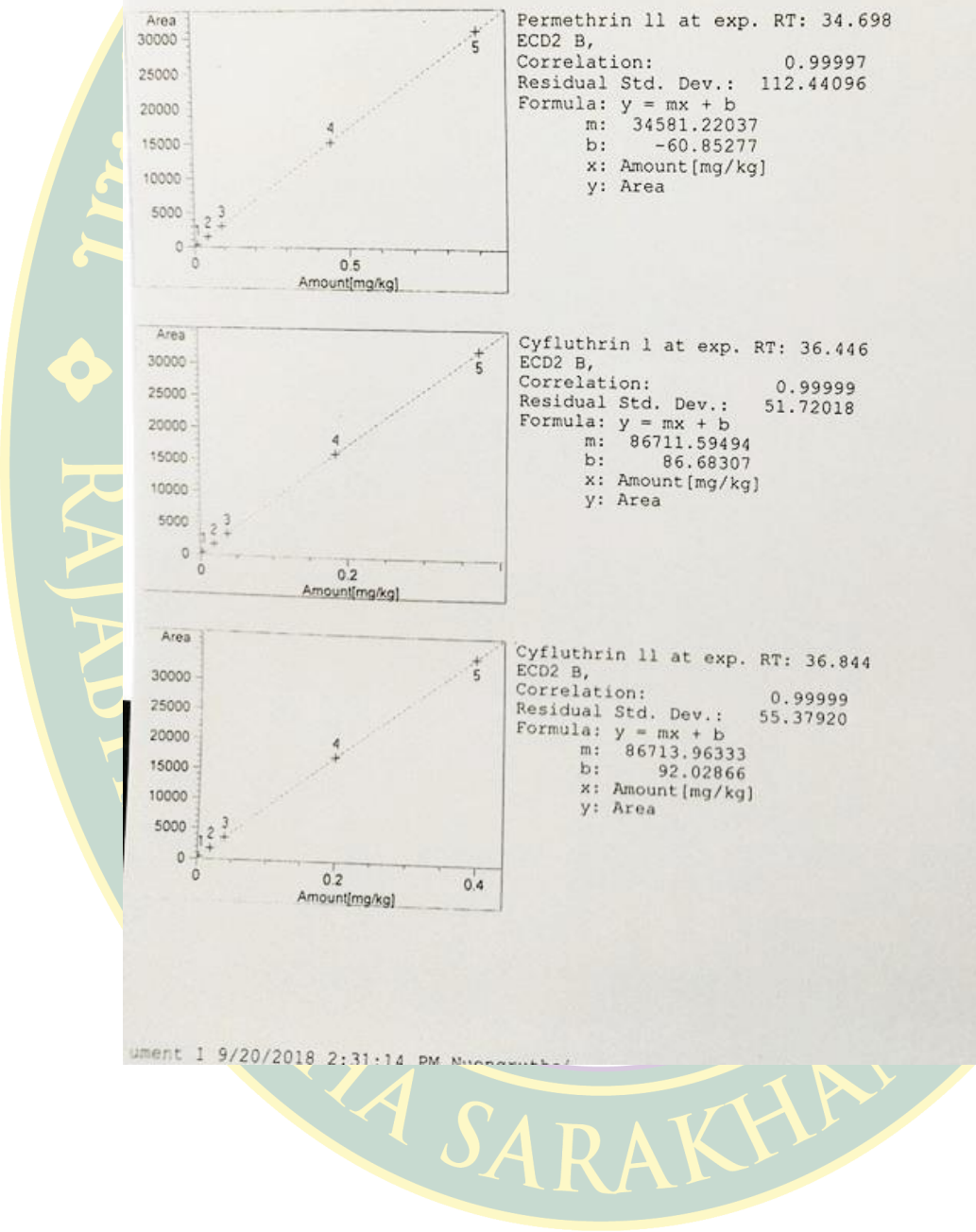
Permethrin II at exp. RT: 34.698
 ECD2 B,
 Correlation: 0.99997
 Residual Std. Dev.: 112.44096
 Formula: $y = mx + b$
 m: 34581.22037
 b: -60.85277
 x: Amount[mg/kg]
 y: Area

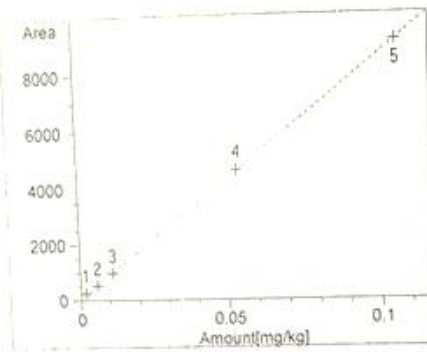


Cyfluthrin I at exp. RT: 36.446
 ECD2 B,
 Correlation: 0.99999
 Residual Std. Dev.: 51.72018
 Formula: $y = mx + b$
 m: 86711.59494
 b: 86.68307
 x: Amount[mg/kg]
 y: Area

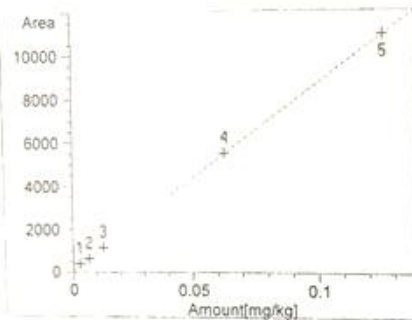


Cyfluthrin II at exp. RT: 36.844
 ECD2 B,
 Correlation: 0.99999
 Residual Std. Dev.: 55.37920
 Formula: $y = mx + b$
 m: 86713.96333
 b: 92.02866
 x: Amount[mg/kg]
 y: Area

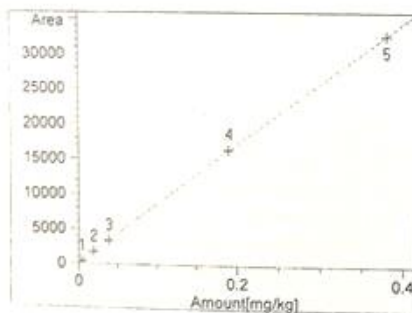




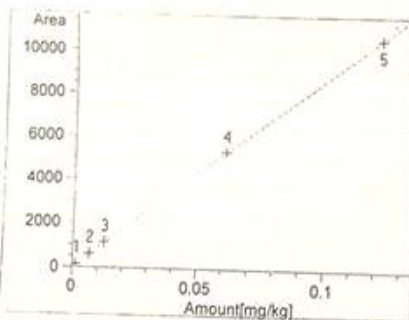
Cyfluthrin IV at exp. RT: 37.061
 ECD2 B,
 Correlation: 0.99997
 Residual Std. Dev.: 32.95057
 Formula: $y = mx + b$
 m: 86523.23491
 b: 40.46242
 x: Amount [mg/kg]
 y: Area



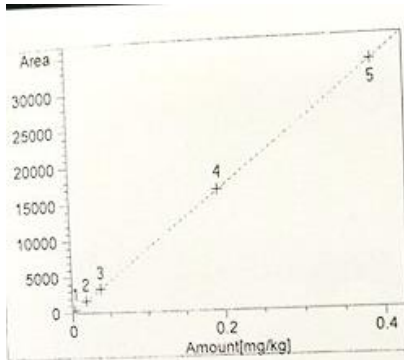
Cyfluthrin III at exp. RT: 37.206
 ECD2 B,
 Correlation: 0.99995
 Residual Std. Dev.: 50.71999
 Formula: $y = mx + b$
 m: 86457.28657
 b: 55.18236
 x: Amount [mg/kg]
 y: Area



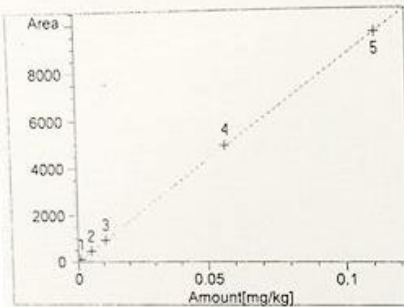
Cypermethrin I at exp. RT: 37.408
 ECD2 B,
 Correlation: 0.99999
 Residual Std. Dev.: 62.33637
 Formula: $y = mx + b$
 m: 86224.70811
 b: 42.22063
 x: Amount [mg/kg]
 y: Area



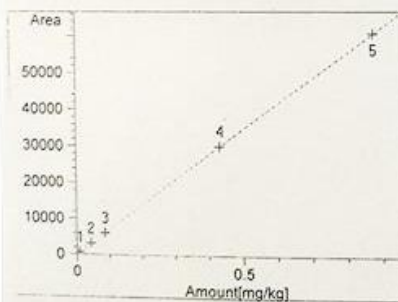
Cypermethrin II at exp. RT: 37.684
 ECD2 B,
 Correlation: 0.99999
 Residual Std. Dev.: 20.26267
 Formula: $y = mx + b$
 m: 86218.51145
 b: 14.35034
 x: Amount [mg/kg]
 y: Area



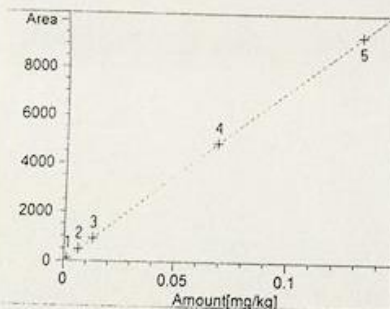
Cypermethrin IV at exp. RT: 37.838
 ECD2 B,
 Correlation: 0.99999
 Residual Std. Dev.: 63.47196
 Formula: $y = mx + b$
 m: 86229.09963
 b: 41.28647
 x: Amount [mg/kg]
 y: Area



Cypermethrin III at exp. RT: 37.939
 ECD2 B,
 Correlation: 0.99999
 Residual Std. Dev.: 18.71453
 Formula: $y = mx + b$
 m: 86237.53941
 b: 11.71407
 x: Amount [mg/kg]
 y: Area

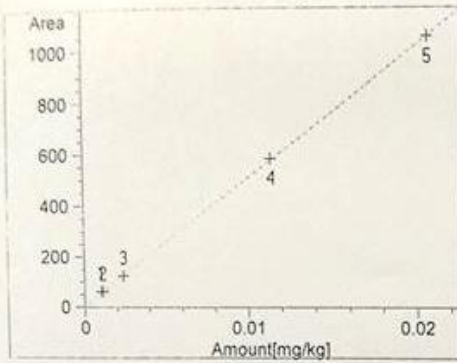


Fenvalerate I at exp. RT: 39.383
 ECD2 B,
 Correlation: 1.00000
 Residual Std. Dev.: 25.13907
 Formula: $y = mx + b$
 m: 69941.86461
 b: -1.62137
 x: Amount [mg/kg]
 y: Area

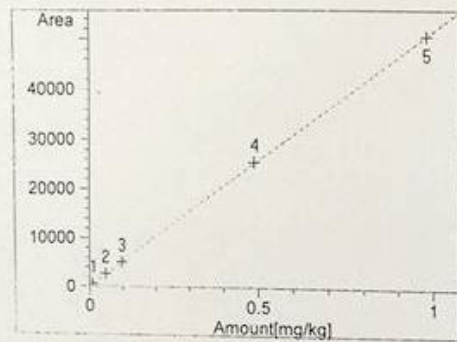


Fenvalerate II at exp. RT: 39.885
 ECD2 B,
 Correlation: 1.00000
 Residual Std. Dev.: 3.84676
 Formula: $y = mx + b$
 m: 69941.07861
 b: -2.27511e-1
 x: Amount [mg/kg]
 y: Area

RAJAD...
 RAHA SARAKHAM



Deltamethrin 1 at exp. RT: 40.722
ECD2 B,
Correlation: 0.99996
Residual Std. Dev.: 4.16568
Formula: $y = mx + b$
m: 51539.95610
b: 3.11129
x: Amount[mg/kg]
y: Area

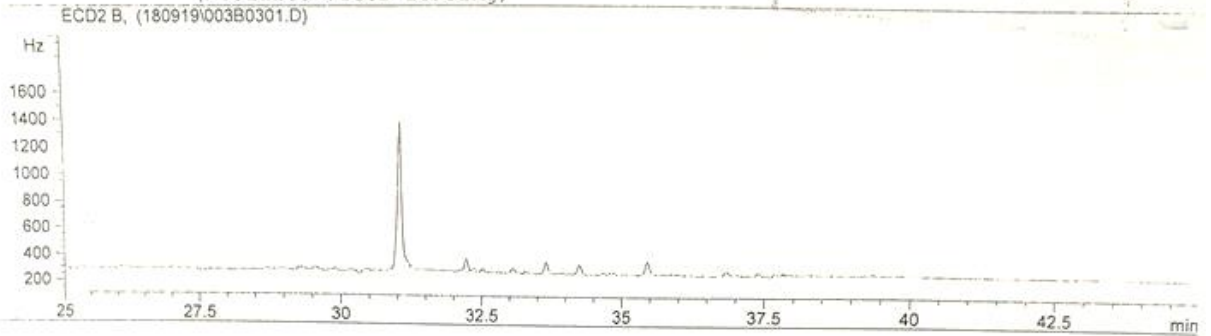


Deltamethrin 11 at exp. RT: 41.237
ECD2 B,
Correlation: 0.99998
Residual Std. Dev.: 126.07961
Formula: $y = mx + b$
m: 51621.34846
b: 65.31777
x: Amount[mg/kg]
y: Area

Sample Name: Rebla

```

=====
Injection Date : 9/19/2018 6:41:14 PM      Seq. Line : 3
Sample Name    : Reblank                    Location  : Vial 3
Operator      : Nuengruthai                Inj      : 1
Instrument     : Instrument 1              Inj Volume : 2 µl
Method       : C:\HPCHEM\1\METHODS\OC_PY_21.M
Last changed  : 2/8/2018 9:00:35 AM by Nuengruthai
Analysis Method : C:\HPCHEM\1\METHODS\180920.M
Last changed  : 9/20/2018 10:12:22 AM by Nuengruthai
                (modified after loading)
=====
    
```



External Standard Report

```

=====
Sorted By      : Signal
Library Data Modified : 9/20/2018 9:56:35 AM
Multiplier    : 0.1800
Dilution      : 1.0000
Use Multiplier & Dilution Factor with ISTDs
    
```

Signal 1: ECD2 B,

Retention Time [min]	Type	Area [Hz*s]	Amt/Area	Amount [mg/kg]	Grp	Name
9.315	-	-	-	-	-	Bifenthrin
1.863	-	-	-	-	2	Cyhalothrin 1
2.377	-	-	-	-	2	Cyhalothrin 11
4.253	-	-	-	-	3	Permethrin 1
1.698	-	-	-	-	3	Permethrin 11
5.446	-	-	-	-	4	Cyfluthrin 1
3.844	-	-	-	-	4	Cyfluthrin 11
7.061	-	-	-	-	4	Cyfluthrin 1V
7.206	-	-	-	-	4	Cyfluthrin 111
7.408	-	-	-	-	5	Cypermethrin 1
7.684	-	-	-	-	5	Cypermethrin 11
7.838	-	-	-	-	5	Cypermethrin 1V
7.939	-	-	-	-	5	Cypermethrin 111
7.383	-	-	-	-	6	Fenvalerate 1
7.885	-	-	-	-	6	Fenvalerate 11
7.722	-	-	-	-	7	Deltamethrin 1
7.237	-	-	-	-	7	Deltamethrin 11

Results : 0.00000

Results obtained with enhanced integrator!
 Report summary :

Group	Use	Area [Hz*s]	Amount [mg/kg]	Group Name
G		0.00000	0.00000	Cyhalothrin
G		0.00000	0.00000	Permethrin

Peak #	Retention Time [min]	Type	Width [min]	Area [Hz*s]	Area %	Name
4	G	0.00000	0.00000	Cyfluthrin		
5	G	0.00000	0.00000	Cypermethrin		
6	G	0.00000	0.00000	Fenvalerate		
7	G	0.00000	0.00000	Deltamethrin		

2 Warnings or Errors :

Warning : Calibration warnings (see calibration table listing)
Warning : Calibrated compound(s) not found

=====
=====
Area Percent Report
=====

Sorted By : Signal
Calib. Data Modified : 9/20/2018 9:56:35 AM
Multiplier : 0.1800
Dilution : 1.0000
Use Multiplier & Dilution Factor with ISTDs

Signal 1: ECD2 B,

Peak #	RetTime [min]	Type	Width [min]	Area [Hz*s]	Area %	Name
1	29.315		0.0000	0.00000	0.00000	Bifenthrin
2	31.863		0.0000	0.00000	0.00000	Cyhalothrin 1
3	32.377		0.0000	0.00000	0.00000	Cyhalothrin 11
4	34.253		0.0000	0.00000	0.00000	Permethrin 1
5	34.698		0.0000	0.00000	0.00000	Permethrin 11
6	36.446		0.0000	0.00000	0.00000	Cyfluthrin 1
7	36.844		0.0000	0.00000	0.00000	Cyfluthrin 11
8	37.061		0.0000	0.00000	0.00000	Cyfluthrin 1V
9	37.206		0.0000	0.00000	0.00000	Cyfluthrin 111
10	37.408		0.0000	0.00000	0.00000	Cypermethrin 1
11	37.684		0.0000	0.00000	0.00000	Cypermethrin 11
12	37.838		0.0000	0.00000	0.00000	Cypermethrin 1V
13	37.939		0.0000	0.00000	0.00000	Cypermethrin 111
14	39.383		0.0000	0.00000	0.00000	Fenvalerate 1
15	39.885		0.0000	0.00000	0.00000	Fenvalerate 11
16	40.722		0.0000	0.00000	0.00000	Deltamethrin 1
17	41.237		0.0000	0.00000	0.00000	Deltamethrin 11

Totals : 0.00000

Results obtained with enhanced integrator!
2 Warnings or Errors :

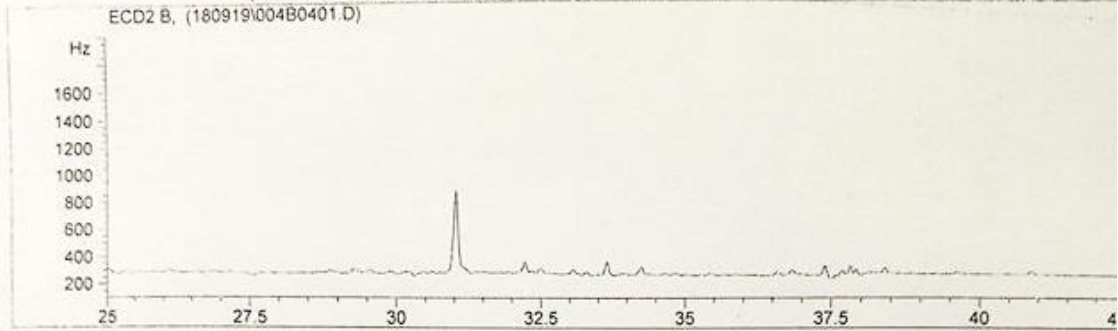
Warning : Calibration warnings (see calibration table listing)
Warning : Calibrated compound(s) not found

=====
*** End of Report ***

```

=====
Injection Date : 9/19/2018 7:48:27 PM      Seq. Line : 4
Sample Name    : KK61/04346-006-1         Location  : Vial 4
Acq. Operator  : Nuengruthai              Inj      : 1
Acq. Instrument : Instrument 1             Inj Volume : 2 µl
Acq. Method    : C:\HPCHEM\1\METHODS\OC_PY_21.M
Last changed   : 2/8/2018 9:00:35 AM by Nuengruthai
Analysis Method : C:\HPCHEM\1\METHODS\180920.M
Last changed   : 9/20/2018 10:12:22 AM by Nuengruthai
                (modified after loading)
=====

```



```

=====
External Standard Report
=====

```

```

Sorted By      : Signal
Calib. Data Modified : 9/20/2018 9:56:35 AM
Multiplier     : 0.1800
Dilution       : 1.0000
Use Multiplier & Dilution Factor with ISTDs

```

Signal 1: ECD2 B,

RetTime [min]	Type	Area [Hz*s]	Amt/Area	Amount [mg/kg]	Grp	Name
29.315	-	-	-	-	-	Bifenthrin
31.863	-	-	-	-	2	Cyhalothrin 1
32.377	-	-	-	-	2	Cyhalothrin 11
34.253	-	-	-	-	3	Permethrin 1
34.698	-	-	-	-	3	Permethrin 11
36.446	-	-	-	-	4	Cyfluthrin 1
36.844	-	-	-	-	4	Cyfluthrin 11
37.061	-	-	-	-	4	Cyfluthrin 1V
37.206	-	-	-	-	4	Cyfluthrin 111
37.408	-	-	-	-	5	Cypermethrin 1
37.684	-	-	-	-	5	Cypermethrin 11
37.838	-	-	-	-	5	Cypermethrin 1V
37.939	-	-	-	-	5	Cypermethrin 111
39.383	-	-	-	-	6	Fenvalerate 1
39.885	-	-	-	-	6	Fenvalerate 11
40.722	-	-	-	-	7	Deltamethrin 1
41.237	-	-	-	-	7	Deltamethrin 11

Totals : 0.00000

Results obtained with enhanced integrator!
Group summary :

RAJADIT
SARAKHAM

Sample Name: AK01709395

4	G	0.00000	0.00000	Cyfluthrin
5	G	0.00000	0.00000	Cypermethrin
6	G	0.00000	0.00000	Fenvalerate
7	G	0.00000	0.00000	Deltamethrin

2 Warnings or Errors :

Warning : Calibration warnings (see calibration table listing)
Warning : Calibrated compound(s) not found

=====
Area Percent Report
=====

Sorted By : Signal
Calib. Data Modified : 9/20/2018 9:56:35 AM
Multiplier : 0.1800
Dilution : 1.0000
Use Multiplier & Dilution Factor with ISTDs

Signal 1: ECD2 B,

Peak #	RetTime [min]	Type	Width [min]	Area [Hz*s]	Area %	Name
1	29.315		0.0000	0.00000	0.00000	Bifenthrin
2	31.863		0.0000	0.00000	0.00000	Cyhalothrin 1
3	32.377		0.0000	0.00000	0.00000	Cyhalothrin 11
4	34.253		0.0000	0.00000	0.00000	Permethrin 1
5	34.698		0.0000	0.00000	0.00000	Permethrin 11
6	36.446		0.0000	0.00000	0.00000	Cyfluthrin 1
7	36.844		0.0000	0.00000	0.00000	Cyfluthrin 11
8	37.061		0.0000	0.00000	0.00000	Cyfluthrin 1V
9	37.206		0.0000	0.00000	0.00000	Cyfluthrin 111
10	37.408		0.0000	0.00000	0.00000	Cypermethrin 1
11	37.684		0.0000	0.00000	0.00000	Cypermethrin 11
12	37.838		0.0000	0.00000	0.00000	Cypermethrin 1V
13	37.939		0.0000	0.00000	0.00000	Cypermethrin 111
14	39.383		0.0000	0.00000	0.00000	Fenvalerate 1
15	39.885		0.0000	0.00000	0.00000	Fenvalerate 11
16	40.722		0.0000	0.00000	0.00000	Deltamethrin 1
17	41.237		0.0000	0.00000	0.00000	Deltamethrin 11

Totals : 0.00000

Results obtained with enhanced integrator!
2 Warnings or Errors :

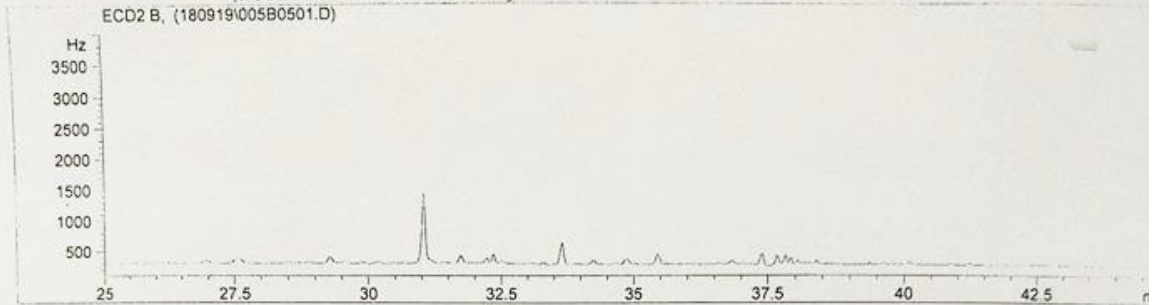
Warning : Calibration warnings (see calibration table listing)
Warning : Calibrated compound(s) not found

=====
*** End of Report ***

```

=====
Injection Date : 9/19/2018 8:55:42 PM          Seq. Line : 5
Sample Name    : KK61/04346-006-2             Location  : Vial 5
Acq. Operator  : Nuengruthai                  Inj      : 1
Acq. Instrument : Instrument 1                 Inj Volume : 2 µl
Acq. Method    : C:\HPCHEM\1\METHODS\OC_PY_21.M
Last changed   : 2/8/2018 9:00:35 AM by Nuengruthai
Analysis Method : C:\HPCHEM\1\METHODS\180920.M
Last changed   : 9/20/2018 2:24:57 PM by Nuengruthai
                (modified after loading)
=====

```



```

=====
External Standard Report
=====

```

```

Sorted By      : Signal
Calib. Data Modified : 9/20/2018 9:56:35 AM
Multiplier     : 0.1800
Dilution       : 1.0000
Use Multiplier & Dilution Factor with ISTDs

```

Signal 1: ECD2 B,

RetTime [min]	Type	Area [Hz*s]	Amt/Area	Amount [mg/kg]	Grp	Name
29.315	-	-	-	-	-	Bifenthrin
31.863	-	-	-	-	2	Cyhalothrin 1
32.377	-	-	-	-	2	Cyhalothrin 11
34.253	-	-	-	-	3	Permethrin 1
34.698	-	-	-	-	3	Permethrin 11
36.446	-	-	-	-	4	Cyfluthrin 1
36.844	-	-	-	-	4	Cyfluthrin 11
37.061	-	-	-	-	4	Cyfluthrin 1V
37.206	-	-	-	-	4	Cyfluthrin 111
37.408	-	-	-	-	5	Cypermethrin 1
37.684	-	-	-	-	5	Cypermethrin 11
37.838	-	-	-	-	5	Cypermethrin 1V
37.939	-	-	-	-	5	Cypermethrin 111
39.383	-	-	-	-	6	Fenvalerate 1
39.885	-	-	-	-	6	Fenvalerate 11
40.722	-	-	-	-	7	Deltamethrin 1
41.237	-	-	-	-	7	Deltamethrin 11

Totals : 0.00000

Results obtained with enhanced integrator!

Group summary :

Group ID	Use	Area [Hz*s]	Amount [mg/kg]	Group Name
2	G	0.00000	0.00000	Cyhalothrin
3	G	0.00000	0.00000	Permethrin

4	G	0.00000	0.00000	Cyfluthrin
5	G	0.00000	0.00000	Cypermethrin
6	G	0.00000	0.00000	Fenvalerate
7	G	0.00000	0.00000	Deltamethrin

2 Warnings or Errors :

Warning : Calibration warnings (see calibration table listing)
Warning : Calibrated compound(s) not found

=====
=====
Area Percent Report
=====

Sorted By : Signal
Calib. Data Modified : 9/20/2018 9:56:35 AM
Multiplier : 0.1800
Dilution : 1.0000
Use Multiplier & Dilution Factor with ISTDs

Signal 1: ECD2 B,

Peak #	RetTime [min]	Type	Width [min]	Area [Hz*s]	Area %	Name
1	29.315		0.0000	0.00000	0.00000	Bifenthrin
2	31.863		0.0000	0.00000	0.00000	Cyhalothrin 1
3	32.377		0.0000	0.00000	0.00000	Cyhalothrin 11
4	34.253		0.0000	0.00000	0.00000	Permethrin 1
5	34.698		0.0000	0.00000	0.00000	Permethrin 11
6	36.446		0.0000	0.00000	0.00000	Cyfluthrin 1
7	36.844		0.0000	0.00000	0.00000	Cyfluthrin 11
8	37.061		0.0000	0.00000	0.00000	Cyfluthrin 1V
9	37.206		0.0000	0.00000	0.00000	Cyfluthrin 111
10	37.408		0.0000	0.00000	0.00000	Cypermethrin 1
11	37.684		0.0000	0.00000	0.00000	Cypermethrin 11
12	37.838		0.0000	0.00000	0.00000	Cypermethrin 1V
13	37.939		0.0000	0.00000	0.00000	Cypermethrin 111
14	39.383		0.0000	0.00000	0.00000	Fenvalerate 1
15	39.885		0.0000	0.00000	0.00000	Fenvalerate 11
16	40.722		0.0000	0.00000	0.00000	Deltamethrin 1
17	41.237		0.0000	0.00000	0.00000	Deltamethrin 11

Totals : 0.00000

Results obtained with enhanced integrator!

2 Warnings or Errors :

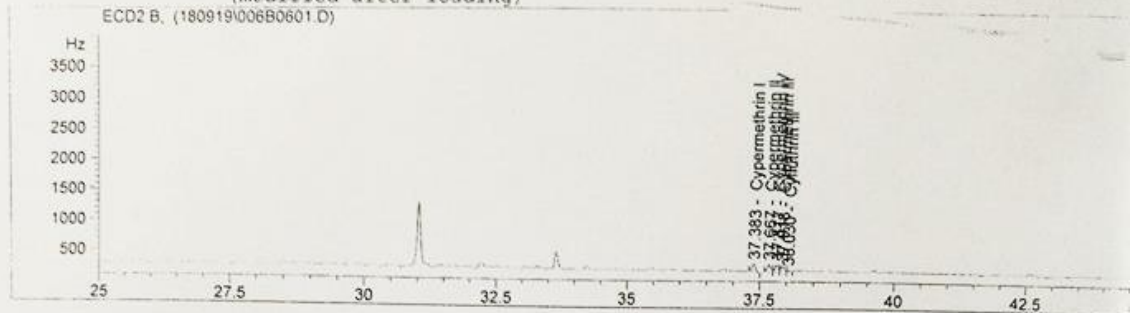
Warning : Calibration warnings (see calibration table listing)
Warning : Calibrated compound(s) not found

=====
*** End of Report ***

```

-----
Injection Date : 9/19/2018 10:02:56 PM          Seq. Line : 6
Sample Name    : KK61/04346-001                Location  : Vial 6
Acq. Operator  : Nuengruthai                   Inj      : 1
Acq. Instrument : Instrument 1                 Inj Volume : 2 µl
Acq. Method    : C:\HPCHEM\1\METHODS\OC_PY_21.M
Last changed   : 2/8/2018 9:00:35 AM by Nuengruthai
Analysis Method : C:\HPCHEM\1\METHODS\180920.M
Last changed   : 9/20/2018 2:24:57 PM by Nuengruthai
                  (modified after loading)
-----

```



External Standard Report

```

-----
Sorted By      : Signal
Calib. Data Modified : 9/20/2018 9:56:35 AM
Multiplier     : 0.1800
Dilution       : 1.0000
Use Multiplier & Dilution Factor with ISTDs
-----

```

Signal 1: ECD2 B,

RetTime [min]	Type	Area [Hz*s]	Amt/Area	Amount [mg/kg]	Grp	Name
29.315	-	-	-	-	-	Bifenthrin
31.863	-	-	-	-	2	Cyhalothrin 1
32.377	-	-	-	-	2	Cyhalothrin 11
34.253	-	-	-	-	3	Permethrin 1
34.698	-	-	-	-	3	Permethrin 11
36.446	-	-	-	-	4	Cyfluthrin 1
36.844	-	-	-	-	4	Cyfluthrin 11
37.061	-	-	-	-	4	Cyfluthrin 1V
37.383	BP	579.41357	1.07525e-5	1.12143e-3	5	Cypermethrin 1
37.667	BV	470.97195	1.12450e-5	9.53297e-4	5	Cypermethrin 11
37.817	VV	418.70825	1.04535e-5	7.87854e-4	5	Cypermethrin 1V
37.918	VV	329.54343	1.11837e-5	6.63392e-4	5	Cypermethrin 111
38.030	VBA	41.40981	0.00000	0.00000	4	Cyfluthrin 111
39.383	-	-	-	-	6	Fenvalerate 1
39.885	-	-	-	-	6	Fenvalerate 11
40.722	-	-	-	-	7	Deltamethrin 1
41.237	-	-	-	-	7	Deltamethrin 11

Totals : 3.52597e-3

Results obtained with enhanced integrator!
Group summary :

Group ID	Use	Area [Hz*s]	Amount [mg/kg]	Group Name
2	G	0.00000	0.00000	Cyhalothrin
3	G	0.00000	0.00000	Permethrin

.....(00019) (0000001.D) Sample Name: RAO

4	G	41.40981	0.00000	Cyfluthrin
5	G	1798.63721	3.52597e-3	Cypermethrin
6	G	0.00000	0.00000	Fenvalerate
7	G	0.00000	0.00000	Deltamethrin

4 Warnings or Errors :

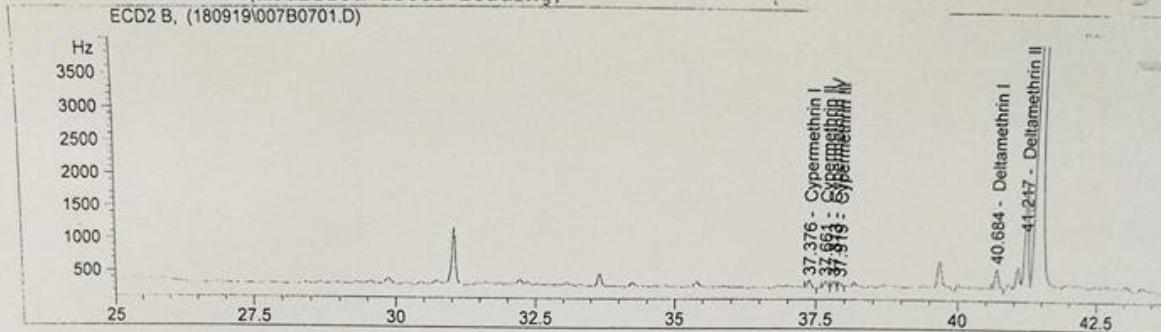
Warning : Calibration warnings (see calibration table listing)
Warning : Calibrated compound(s) not found
Warning : Elution order of calibrated compounds may have changed
Warning : Negative results set to zero (cal. curve intercept), (Cyfluthrin 111)

=====
*** End of Report ***

```

=====
Injection Date : 9/19/2018 11:10:10 PM      Seq. Line : 7
Sample Name    : KK61/04346-002             Location  : Vial 7
Acq. Operator  : Nuengruthai                 Inj       : 1
Acq. Instrument : Instrument 1                Inj Volume: 2 µl
Acq. Method    : C:\HPCHEM\1\METHODS\OC_PY_21.M
Last changed   : 2/8/2018 9:00:35 AM by Nuengruthai
Analysis Method : C:\HPCHEM\1\METHODS\180920.M
Last changed   : 9/20/2018 2:26:04 PM by Nuengruthai
                  (modified after loading)
=====

```



External Standard Report

```

=====
Sorted By      : Signal
Calib. Data Modified : 9/20/2018 9:56:35 AM
Multiplier     : 0.1800
Dilution       : 1.0000
Use Multiplier & Dilution Factor with ISTDs
=====

```

Signal 1: ECD2 B,

RetTime [min]	Type	Area [Hz*s]	Amt/Area	Amount [mg/kg]	Grp	Name
29.315		-	-	-		Bifenthrin
31.863		-	-	-	2	Cyhalothrin 1
32.377		-	-	-	2	Cyhalothrin 11
34.253		-	-	-	3	Permethrin 1
34.698		-	-	-	3	Permethrin 11
36.446		-	-	-	4	Cyfluthrin 1
36.844		-	-	-	4	Cyfluthrin 11
37.061		-	-	-	4	Cyfluthrin 1V
37.206		-	-	-	4	Cyfluthrin 111
37.376	BP	558.06537	1.07202e-5	1.07686e-3	5	Cypermethrin 1
37.661	BV	421.81451	1.12039e-5	8.50671e-4	5	Cypermethrin 11
37.813	VV	376.34082	1.03248e-5	6.99413e-4	5	Cypermethrin 1V
37.919	VV	267.26013	1.10876e-5	5.33391e-4	5	Cypermethrin 111
39.383		-	-	-	6	Fenvalerate 1
39.885		-	-	-	6	Fenvalerate 11
40.684	VP	1305.10840	1.93562e-5	4.54714e-3	7	Deltamethrin 1
41.217	BV	6550.58203	1.91787e-5	2.26137e-2	7	Deltamethrin 11

Totals : 3.03211e-2

Results obtained with enhanced integrator!

Group summary :

Group ID	Use	Area [Hz*s]	Amount [mg/kg]	Group Name
2	G	0.00000	0.00000	Cyhalothrin
3	G	0.00000	0.00000	Permethrin

4	G	0.00000	0.00000	Cyfluthrin
5	G	1623.48083	3.16034e-3	Cypermethrin
6	G	0.00000	0.00000	Fenvalerate
7	G	7855.69043	2.71608e-2	Deltamethrin

2 Warnings or Errors :

Warning : Calibration warnings (see calibration table listing)

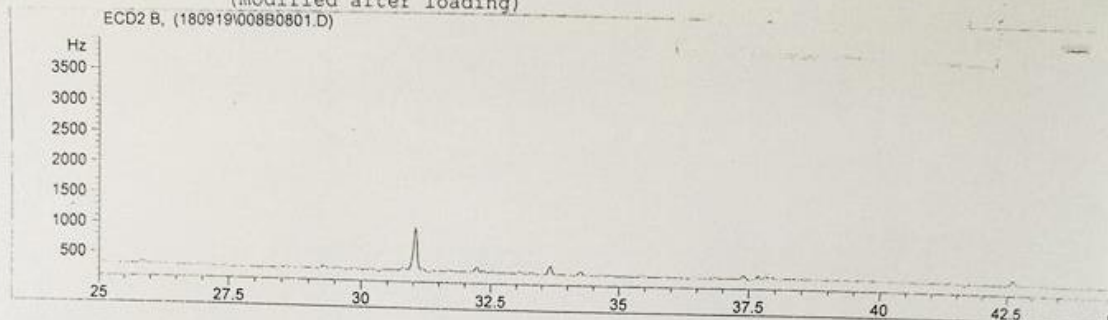
Warning : Calibrated compound(s) not found

=====
*** End of Report ***

Sample Name: KK61/0

```

=====
Injection Date : 9/20/2018 12:17:24 AM      Seq. Line : 8
Sample Name    : KK61/04346-003             Location  : Vial 8
Acq. Operator  : Nuengruthai                Inj      : 1
Acq. Instrument : Instrument 1              Inj Volume : 2 µl
Acq. Method    : C:\HPCHEM\1\METHODS\OC PY 21.M
Last changed   : 2/8/2018 9:00:35 AM by Nuengruthai
Analysis Method : C:\HPCHEM\1\METHODS\180920.M
Last changed   : 9/20/2018 2:26:04 PM by Nuengruthai
                (modified after loading)
=====
    
```



External Standard Report

```

=====
Sorted By      : Signal
Calib. Data Modified : 9/20/2018 9:56:35 AM
Multiplier     : 0.1800
Dilution       : 1.0000
Use Multiplier & Dilution Factor with ISTDs
    
```

Signal 1: ECD2 B,

RetTime [min]	Type	Area [Hz*s]	Amt/Area	Amount [mg/kg]	Grp	Name
29.315	-	-	-	-	-	Bifenthrin
31.863	-	-	-	-	2	Cyhalothrin 1
32.377	-	-	-	-	2	Cyhalothrin 11
34.253	-	-	-	-	3	Permethrin 1
34.698	-	-	-	-	3	Permethrin 11
36.446	-	-	-	-	4	Cyfluthrin 1
36.844	-	-	-	-	4	Cyfluthrin 11
37.061	-	-	-	-	4	Cyfluthrin 1V
37.206	-	-	-	-	4	Cyfluthrin 111
37.408	-	-	-	-	5	Cypermethrin 1
37.684	-	-	-	-	5	Cypermethrin 11
37.838	-	-	-	-	5	Cypermethrin 1V
37.939	-	-	-	-	5	Cypermethrin 111
39.383	-	-	-	-	6	Fenvalerate 1
39.885	-	-	-	-	6	Fenvalerate 11
40.722	-	-	-	-	7	Deltamethrin 1
41.237	-	-	-	-	7	Deltamethrin 11

Totals : 0.00000

Results obtained with enhanced integrator!
Group summary :

Group ID	Use	Area [Hz*s]	Amount [mg/kg]	Group Name
2	G	0.00000	0.00000	Cyhalothrin
3	G	0.00000	0.00000	Permethrin



4	G	0.00000	0.00000	Cyfluthrin
5	G	0.00000	0.00000	Cypermethrin
6	G	0.00000	0.00000	Fenvalerate
7	G	0.00000	0.00000	Deltamethrin

Warnings or Errors :

Warning : Calibration warnings (see calibration table listing)

Warning : Calibrated compound(s) not found

=====
 Area Percent Report
 =====

Sorted By : Signal
 Calib. Data Modified : 9/20/2018 9:56:35 AM
 Multiplier : 0.1800
 Dilution : 1.0000
 Use Multiplier & Dilution Factor with ISTDs

Signal 1: ECD2 B,

Peak #	RetTime [min]	Type	Width [min]	Area [Hz*s]	Area %	Name
1	29.315		0.0000	0.00000	0.00000	Bifenthrin
2	31.863		0.0000	0.00000	0.00000	Cyhalothrin 1
3	32.377		0.0000	0.00000	0.00000	Cyhalothrin 11
4	34.253		0.0000	0.00000	0.00000	Permethrin 1
5	34.698		0.0000	0.00000	0.00000	Permethrin 11
6	36.446		0.0000	0.00000	0.00000	Cyfluthrin 1
7	36.844		0.0000	0.00000	0.00000	Cyfluthrin 11
8	37.061		0.0000	0.00000	0.00000	Cyfluthrin 1V
9	37.206		0.0000	0.00000	0.00000	Cyfluthrin 111
10	37.408		0.0000	0.00000	0.00000	Cypermethrin 1
11	37.684		0.0000	0.00000	0.00000	Cypermethrin 11
12	37.838		0.0000	0.00000	0.00000	Cypermethrin 1V
13	37.939		0.0000	0.00000	0.00000	Cypermethrin 111
14	39.383		0.0000	0.00000	0.00000	Fenvalerate 1
15	39.885		0.0000	0.00000	0.00000	Fenvalerate 11
16	40.722		0.0000	0.00000	0.00000	Deltamethrin 1
17	41.237		0.0000	0.00000	0.00000	Deltamethrin 11

Totals : 0.00000

Results obtained with enhanced integrator!

2 Warnings or Errors :

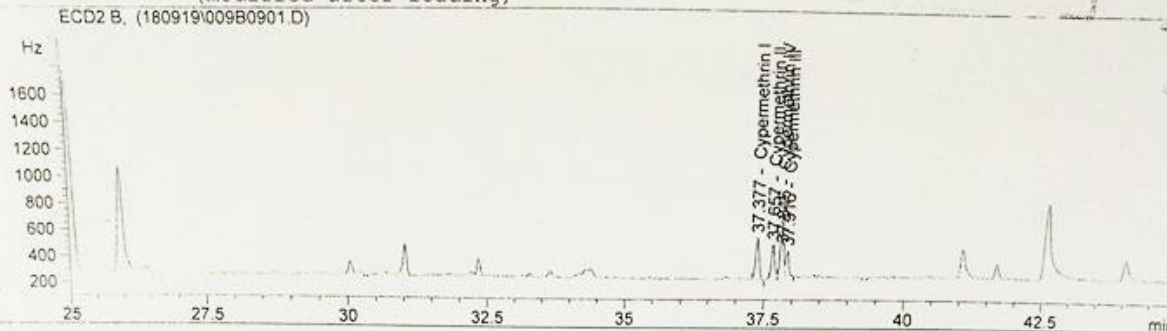
Warning : Calibration warnings (see calibration table listing)

Warning : Calibrated compound(s) not found

=====
 *** End of Report ***

```

=====
Injection Date : 9/20/2018 1:24:37 AM      Seq. Line : 9
Sample Name    : KK61/04346-005            Location  : Vial 9
Op. Operator   : Nuengruthai                Inj      : 1
Instrument     : Instrument 1                Inj Volume : 2 µl
Method        : C:\HPCHEM\1\METHODS\OC_PY_21.M
Method changed : 2/8/2018 9:00:35 AM by Nuengruthai
Analysis Method : C:\HPCHEM\1\METHODS\180920.M
Method changed : 9/20/2018 2:28:05 PM by Nuengruthai
                    (modified after loading)
=====
    
```



External Standard Report

```

=====
Reported By      : Signal
Acquisition Date : 9/20/2018 9:56:35 AM
Multiplier      : 0.1800
Dilution        : 1.0000
Use Multiplier & Dilution Factor with ISTDs
    
```

Signal 1: ECD2 B,

RetTime [min]	Type	Area [Hz*s]	Amt/Area	Amount [mg/kg]	Grp	Name
29.315	-	-	-	-	-	Bifenthrin
31.863	-	-	-	-	2	Cyhalothrin 1
32.377	-	-	-	-	2	Cyhalothrin 11
34.253	-	-	-	-	3	Permethrin 1
34.698	-	-	-	-	3	Permethrin 11
36.446	-	-	-	-	4	Cyfluthrin 1
36.844	-	-	-	-	4	Cyfluthrin 11
37.061	-	-	-	-	4	Cyfluthrin 1V
37.206	-	-	-	-	4	Cyfluthrin 111
37.377	BP	1387.19519	1.12446e-5	2.80773e-3	5	Cypermethrin 1
37.657	BV	975.99316	1.14279e-5	2.00764e-3	5	Cypermethrin 11
37.816	VV	1948.60876	1.13513e-5	3.98146e-3	5	Cypermethrin 1V
37.916	VB	705.62988	1.14034e-5	1.44838e-3	5	Cypermethrin 111
39.383	-	-	-	-	6	Fenvalerate 1
39.885	-	-	-	-	6	Fenvalerate 11
40.722	-	-	-	-	7	Deltamethrin 1
41.237	-	-	-	-	7	Deltamethrin 11

Totals : 1.02452e-2

Results obtained with enhanced integrator!
Group summary :

Group ID	Use	Area [Hz*s]	Amount [mg/kg]	Group Name
2	G	0.00000	0.00000	Cyhalothrin
3	G	0.00000	0.00000	Permethrin

4	G	0.00000	0.00000	Cyfluthrin
5	G	5017.42700	1.02452e-2	Cypermethrin
6	G	0.00000	0.00000	Fenvalerate
7	G	0.00000	0.00000	Deltamethrin

2 Warnings or Errors :

Warning : Calibration warnings (see calibration table listing)
Warning : Calibrated compound(s) not found

*** End of Report ***

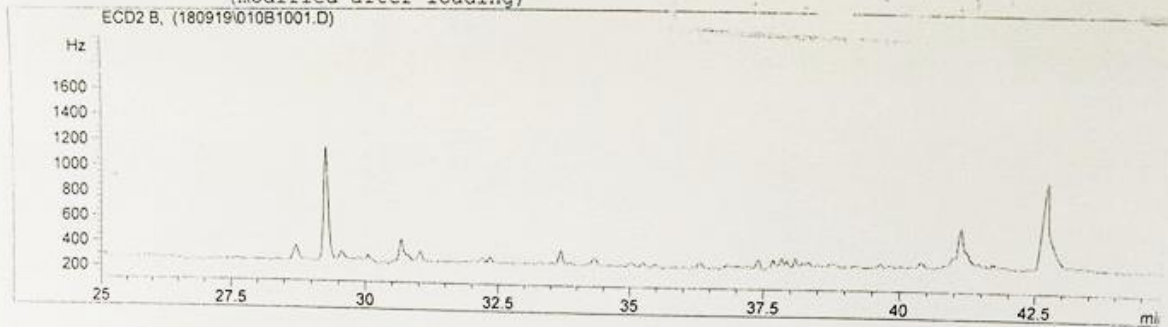
File C:\HPCHEM\1\DATA\180919\010B1001.D

Sample Name: KK61/0434

```

=====
Injection Date : 9/20/2018 2:31:50 AM      Seq. Line : 10
Sample Name    : KK61/04346-007           Location  : Vial 10
Acq. Operator  : Nuengruthai              Inj      : 1
Acq. Instrument : Instrument 1             Inj Volume : 2 µl
Acq. Method    : C:\HPCHEM\1\METHODS\OC_PY_21.M
Last changed   : 2/8/2018 9:00:35 AM by Nuengruthai
Analysis Method : C:\HPCHEM\1\METHODS\180920.M
Last changed   : 9/20/2018 2:28:05 PM by Nuengruthai
                (modified after loading)
=====

```



External Standard Report

```

=====
Sorted By      : Signal
Calib. Data Modified : 9/20/2018 9:56:35 AM
Multiplier     : 0.1800
Dilution       : 1.0000
Use Multiplier & Dilution Factor with ISTDs
=====

```

Signal 1: ECD2 B,

RetTime [min]	Type	Area [Hz*s]	Amt/Area	Amount [mg/kg]	Grp	Name
29.315	-	-	-	-	-	Bifenthrin
31.863	-	-	-	-	-	
32.377	-	-	-	-	2	Cyhalothrin 1
34.253	-	-	-	-	2	Cyhalothrin 11
34.698	-	-	-	-	3	Permethrin 1
36.446	-	-	-	-	3	Permethrin 11
36.844	-	-	-	-	4	Cyfluthrin 1
37.061	-	-	-	-	4	Cyfluthrin 11
37.206	-	-	-	-	4	Cyfluthrin 1V
37.408	-	-	-	-	4	Cyfluthrin 111
37.684	-	-	-	-	5	Cypermethrin 1
37.838	-	-	-	-	5	Cypermethrin 11
37.939	-	-	-	-	5	Cypermethrin 1V
39.383	-	-	-	-	5	Cypermethrin 111
39.885	-	-	-	-	6	Fenvalerate 1
40.722	-	-	-	-	6	Fenvalerate 11
41.237	-	-	-	-	7	Deltamethrin 1
					7	Deltamethrin 11

Totals : 0.00000

Results obtained with enhanced integrator!
 Group summary :

Group ID	Use	Area [Hz*s]	Amount [mg/kg]	Group Name
2	G	0.00000	0.00000	Cyhalothrin
3	G	0.00000	0.00000	Permethrin

4	G	0.00000	0.00000	Cyfluthrin
5	G	0.00000	0.00000	Cypermethrin
6	G	0.00000	0.00000	Fenvalerate
7	G	0.00000	0.00000	Deltamethrin

2 Warnings or Errors :

Warning : Calibration warnings (see calibration table listing)
 Warning : Calibrated compound(s) not found

=====
 Area Percent Report
 =====

Sorted By : Signal
 Calib. Data Modified : 9/20/2018 9:56:35 AM
 Multiplier : 0.1800
 Dilution : 1.0000
 Use Multiplier & Dilution Factor with ISTDs

Signal 1: ECD2 B,

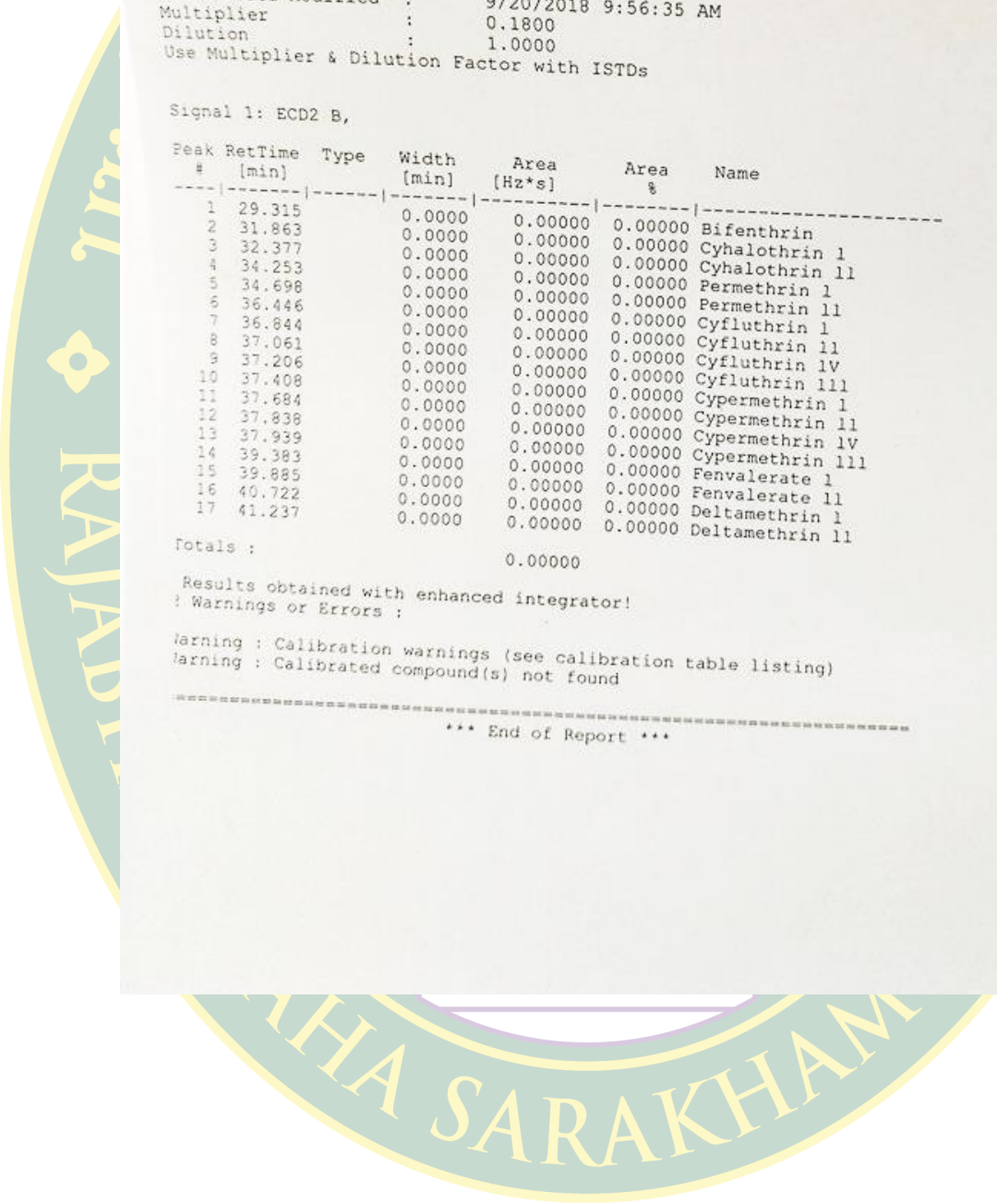
Peak #	RetTime [min]	Type	Width [min]	Area [Hz*s]	Area %	Name
1	29.315		0.0000	0.00000	0.00000	Bifenthrin
2	31.863		0.0000	0.00000	0.00000	Cyhalothrin 1
3	32.377		0.0000	0.00000	0.00000	Cyhalothrin 11
4	34.253		0.0000	0.00000	0.00000	Permethrin 1
5	34.698		0.0000	0.00000	0.00000	Permethrin 11
6	36.446		0.0000	0.00000	0.00000	Cyfluthrin 1
7	36.844		0.0000	0.00000	0.00000	Cyfluthrin 11
8	37.061		0.0000	0.00000	0.00000	Cyfluthrin 1V
9	37.206		0.0000	0.00000	0.00000	Cyfluthrin 111
10	37.408		0.0000	0.00000	0.00000	Cypermethrin 1
11	37.684		0.0000	0.00000	0.00000	Cypermethrin 11
12	37.838		0.0000	0.00000	0.00000	Cypermethrin 111
13	37.939		0.0000	0.00000	0.00000	Cypermethrin 1V
14	39.383		0.0000	0.00000	0.00000	Fenvalerate 1
15	39.885		0.0000	0.00000	0.00000	Fenvalerate 11
16	40.722		0.0000	0.00000	0.00000	Deltamethrin 1
17	41.237		0.0000	0.00000	0.00000	Deltamethrin 11

Totals : 0.00000

Results obtained with enhanced integrator!
 ? Warnings or Errors :

Warning : Calibration warnings (see calibration table listing)
 Warning : Calibrated compound(s) not found

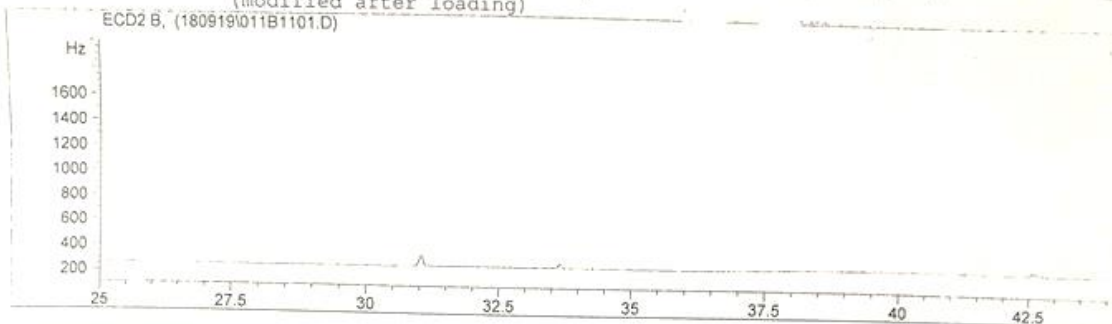
=====
 *** End of Report ***



Sample Name: KK61/0434

```

Injection Date : 9/20/2018 3:39:05 AM      Seq. Line : 11
Sample Name    : KK61/04346-010           Location  : Vial 11
Acq. Operator  : Nuengruthai              Inj      : 1
Acq. Instrument : Instrument 1            Inj Volume : 2 µl
Acq. Method    : C:\HPCHEM\1\METHODS\OC_PY_21.M
Last changed   : 2/8/2018 9:00:35 AM by Nuengruthai
Analysis Method : C:\HPCHEM\1\METHODS\180920.M
Last changed   : 9/20/2018 2:28:05 PM by Nuengruthai
                (modified after loading)
    
```



External Standard Report

```

Sorted By      : Signal
Calib. Data Modified : 9/20/2018 9:56:35 AM
Multiplier     : 0.1800
Dilution       : 1.0000
Use Multiplier & Dilution Factor with ISTDs
    
```

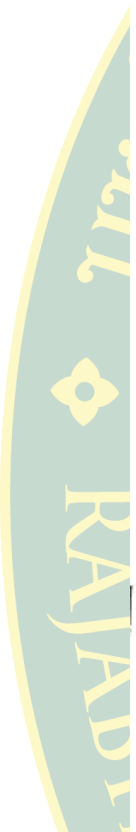
Signal 1: ECD2 B,

RetTime [min]	Type	Area [Hz*s]	Amt/Area	Amount [mg/kg]	Grp	Name
29.315	-	-	-	-	-	-
31.863	-	-	-	-	2	Bifenthrin
32.377	-	-	-	-	2	Cyhalothrin 11
34.253	-	-	-	-	3	Cyhalothrin 11
34.698	-	-	-	-	3	Permethrin 1
36.446	-	-	-	-	3	Permethrin 11
36.844	-	-	-	-	4	Cyfluthrin 1
37.061	-	-	-	-	4	Cyfluthrin 11
37.206	-	-	-	-	4	Cyfluthrin 1V
37.408	-	-	-	-	4	Cyfluthrin 111
37.684	-	-	-	-	5	Cypermethrin 1
7.838	-	-	-	-	5	Cypermethrin 11
7.939	-	-	-	-	5	Cypermethrin 1V
9.383	-	-	-	-	5	Cypermethrin 111
9.885	-	-	-	-	6	Fenvalerate 1
0.722	-	-	-	-	6	Fenvalerate 11
1.237	-	-	-	-	7	Deltamethrin 1
	-	-	-	-	7	Deltamethrin 11

Results : 0.00000

Results obtained with enhanced integrator!
 Group summary :

Group	Use	Area [Hz*s]	Amount [mg/kg]	Group Name
G		0.00000	0.00000	Cyhalothrin
G		0.00000	0.00000	Permethrin



sample name: KK6

4	G	0.00000	0.00000	Cyfluthrin
5	G	0.00000	0.00000	Cypermethrin
6	G	0.00000	0.00000	Fenvalerate
7	G	0.00000	0.00000	Deltamethrin

2 Warnings or Errors :

Warning : Calibration warnings (see calibration table listing)
 Warning : Calibrated compound(s) not found

=====
 Area Percent Report
 =====

Sorted By : Signal
 Calib. Data Modified : 9/20/2018 9:56:35 AM
 Multiplier : 0.1800
 Dilution : 1.0000
 Use Multiplier & Dilution Factor with ISTDs

Signal 1: ECD2 B,

Peak #	RetTime [min]	Type	Width [min]	Area [Hz*s]	Area %	Name
1	29.315		0.0000	0.00000	0.00000	Bifenthrin
2	31.863		0.0000	0.00000	0.00000	Cyhalothrin 1
3	32.377		0.0000	0.00000	0.00000	Cyhalothrin 11
4	34.253		0.0000	0.00000	0.00000	Permethrin 1
5	34.698		0.0000	0.00000	0.00000	Permethrin 11
6	36.446		0.0000	0.00000	0.00000	Cyfluthrin 1
7	36.844		0.0000	0.00000	0.00000	Cyfluthrin 11
8	37.061		0.0000	0.00000	0.00000	Cyfluthrin 1V
9	37.206		0.0000	0.00000	0.00000	Cyfluthrin 111
10	37.408		0.0000	0.00000	0.00000	Cypermethrin 1
11	37.684		0.0000	0.00000	0.00000	Cypermethrin 11
12	37.838		0.0000	0.00000	0.00000	Cypermethrin 1V
13	37.939		0.0000	0.00000	0.00000	Cypermethrin 111
14	39.383		0.0000	0.00000	0.00000	Fenvalerate 1
15	39.885		0.0000	0.00000	0.00000	Fenvalerate 11
16	40.722		0.0000	0.00000	0.00000	Deltamethrin 1
17	41.237		0.0000	0.00000	0.00000	Deltamethrin 11

Totals : 0.00000

Results obtained with enhanced integrator!
 2 Warnings or Errors :

Warning : Calibration warnings (see calibration table listing)
 Warning : Calibrated compound(s) not found

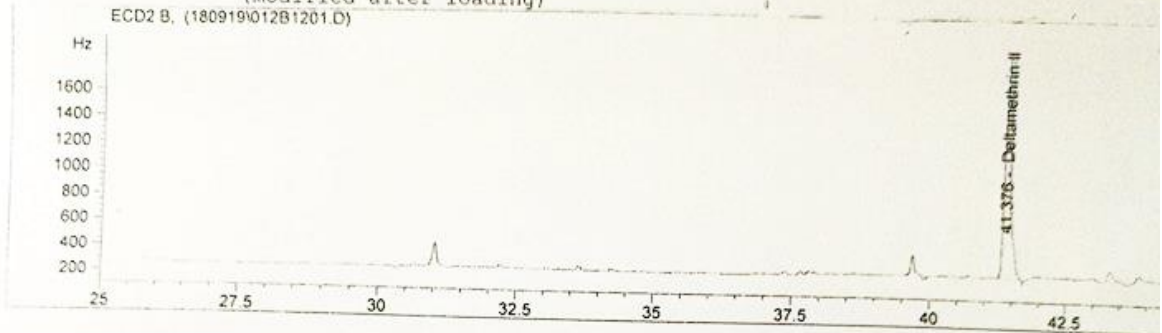
=====
 *** End of Report ***



```

=====
Injection Date : 9/20/2018 4:46:17 AM      Seq. Line : 12
Sample Name    : KK61/04346-011           Location  : Vial 12
Acq. Operator  : Nuengruthai              Inj      : 1
Acq. Instrument : Instrument 1             Inj Volume : 2 µl
Acq. Method    : C:\HPCHEM\1\METHODS\OC_PY_21.M
Last changed   : 2/8/2018 9:00:35 AM by Nuengruthai
Analysis Method : C:\HPCHEM\1\METHODS\180920.M
Last changed   : 9/20/2018 2:28:05 PM by Nuengruthai
                (modified after loading)
=====

```



External Standard Report

```

=====
Sorted By      : Signal
Calib. Data Modified : 9/20/2018 9:56:35 AM
Multiplier     : 0.1800
Dilution       : 1.0000
Use Multiplier & Dilution Factor with ISTDs
=====

```

Signal 1: ECD2 B,

RetTime [min]	Type	Area [Hz*s]	Amt/Area	Amount [mg/kg]	Grp	Name
29.315	-	-	-	-	-	Bifenthrin
31.863	-	-	-	-	2	Cyhalothrin 1
32.377	-	-	-	-	2	Cyhalothrin 11
34.253	-	-	-	-	3	Permethrin 1
34.698	-	-	-	-	3	Permethrin 11
36.446	-	-	-	-	4	Cyfluthrin 1
36.844	-	-	-	-	4	Cyfluthrin 11
37.061	-	-	-	-	4	Cyfluthrin 1V
37.206	-	-	-	-	4	Cyfluthrin 111
37.408	-	-	-	-	5	Cypermethrin 1
37.684	-	-	-	-	5	Cypermethrin 11
37.838	-	-	-	-	5	Cypermethrin 1V
37.939	-	-	-	-	5	Cypermethrin 111
39.383	-	-	-	-	6	Fenvalerate 1
39.885	-	-	-	-	6	Fenvalerate 11
40.722	-	-	-	-	7	Deltamethrin 1
41.376 BP	-	1.61245e4	1.92934e-5	5.59971e-2	7	Deltamethrin 11

Totals : 5.59971e-2

Results obtained with enhanced integrator!
 Group summary :

Group ID	Use	Area [Hz*s]	Amount [mg/kg]	Group Name
2	G	0.00000	0.00000	Cyhalothrin

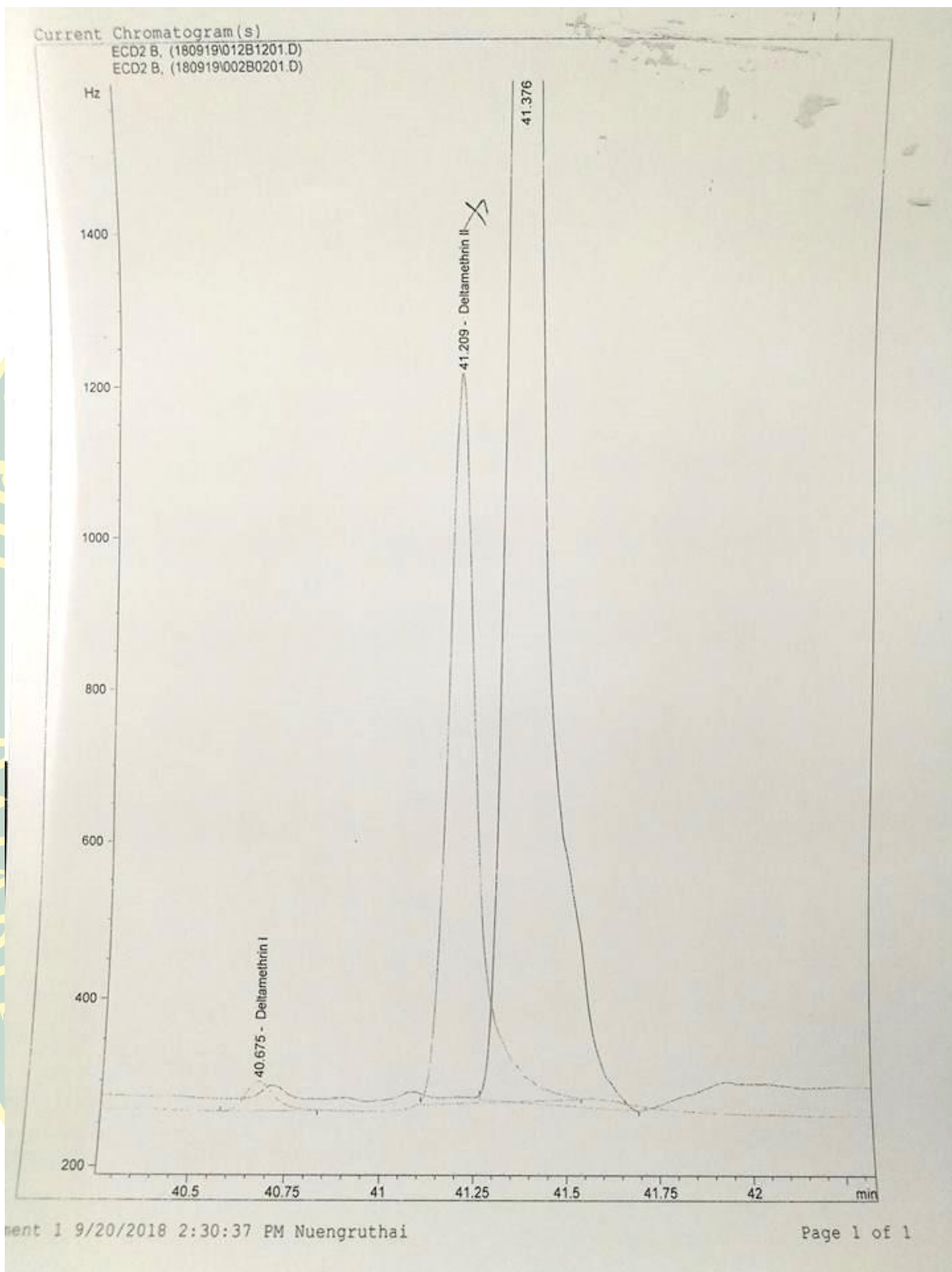
4	G	0.00000	0.00000	Cyfluthrin
5	G	0.00000	0.00000	Cypermethrin
6	G	0.00000	0.00000	Fenvalerate
7	G	1.61245e4	5.59971e-2	Deltamethrin

2 Warnings or Errors :

Warning : Calibration warnings (see calibration table listing)

Warning : Calibrated compound(s) not found

*** End of Report ***

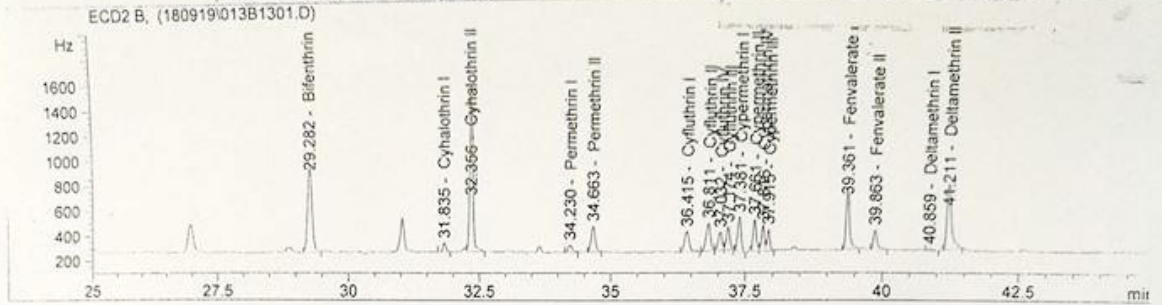


RAJADIT

SARAKH


```

Injection Date : 9/20/2018 5:53:28 AM          Seq. Line : 13
Sample Name    : Sp 0.01                       Location  : Vial 13
Acq. Operator  : Nuengruthai                   Inj      : 1
Acq. Instrument : Instrument 1                 Inj Volume : 2 µl
Acq. Method    : C:\HPCHEM\1\METHODS\OC_PY_21.M
Last changed   : 2/8/2018 9:00:35 AM by Nuengruthai
Analysis Method : C:\HPCHEM\1\METHODS\180920.M
Last changed   : 9/20/2018 10:12:22 AM by Nuengruthai
                (modified after loading)
    
```



External Standard Report

```

Sorted By      : Signal
Calib. Data Modified : 9/20/2018 9:56:35 AM
Multiplier    : 0.1800
Dilution      : 1.0000
Use Multiplier & Dilution Factor with ISTDs
    
```

Signal 1: ECD2 B,

RetTime [min]	Type	Area [Hz*s]	Amt/Area	Amount [mg/kg]	Grp	Name
29.282	BV	4031.27832	1.02779e-5	7.45792e-3		Bifenthrin
31.835	BB	281.35422	9.39051e-6	4.75571e-4	2	Cyhalothrin 1
32.356	VB	5233.45166	9.48742e-6	8.93736e-3	2	Cyhalothrin 11
34.230	PB	300.02295	2.95631e-5	1.59653e-3	3	Permethrin 1
34.663	PB	1064.12817	3.05711e-5	5.85568e-3	3	Permethrin 11
36.415	PP	1033.85596	1.05655e-5	1.96619e-3	4	Cyfluthrin 1
36.811	BV	1235.02393	1.06728e-5	2.37262e-3	4	Cyfluthrin 11
37.032	VV	718.82831	1.09070e-5	1.41125e-3	4	Cyfluthrin 1V
37.174	VBA	813.85663	1.07822e-5	1.57952e-3	4	Cyfluthrin 111
37.381	BP	1176.76172	1.11815e-5	2.36843e-3	5	Cypermethrin 1
37.661	BV	1000.72620	1.14321e-5	2.05928e-3	5	Cypermethrin 11
37.816	VV	760.90778	1.09678e-5	1.50218e-3	5	Cypermethrin 1V
37.915	VP	600.52643	1.13697e-5	1.22900e-3	5	Cypermethrin 111
39.361	PP	2102.26733	1.43086e-5	5.41450e-3	6	Fenvalerate 1
39.863	BB	757.36395	1.43020e-5	1.94973e-3	6	Fenvalerate 11
40.859	VP	81.99086	1.86662e-5	2.75482e-4	7	Deltamethrin 1
41.211	BBA	3064.25317	1.89589e-5	1.04571e-2	7	Deltamethrin 11

Totals : 5.69083e-2

Results obtained with enhanced integrator!
Group summary :

Group ID	Use	Area [Hz*s]	Amount [mg/kg]	Group Name
2	G	5514.80588	9.41293e-3	Cyhalothrin
3	G	1364.15112	7.45221e-3	Permethrin



sample name

4	G	3801.56482	7.32958e-3	Cyfluthrin
5	G	3538.92212	7.15889e-3	Cypermethrin
6	G	2859.63129	7.36423e-3	Fenvalerate
7	G	3146.24403	1.07326e-2	Deltamethrin

1 Warnings or Errors :

Warning : Calibration warnings (see calibration table listing)

*** End of Report ***

RAJADIP

SAHA SARAKHAM

Calibration Table

Calib. Data Modified : 9/20/2018 9:12:20 AM

Calculate : External Standard
Based on : Peak Area

Rel. Reference Window : 5.000 %
Abs. Reference Window : 0.000 min
Rel. Non-ref. Window : 5.000 %
Abs. Non-ref. Window : 0.000 min
Multiplier : 0.3600
Dilution : 1.0000
Sample Amount : 0.00000
Use Multiplier & Dilution Factor with ISTDs
Uncalibrated Peaks : not reported
Partial Calibration : Yes, identified peaks are recalibrated
Correct All Ret. Times: No, only for identified peaks

Curve Type : Linear
Origin : Included
Weight : Equal

Recalibration Settings:
Average Response : Average all calibrations
Average Retention Time: Floating Average New 75%

Calibration Report Options :
Printout of recalibrations within a sequence:
Calibration Table after Recalibration
Normal Report after Recalibration
If the sequence is done with bracketing:
Results of first cycle (ending previous bracket)

- Signal 1: MSD2 TIC, MS File
- Signal 2: MSD2 207, EIC=207:207
- Signal 3: MSD2 223, EIC=223:223
- Signal 4: MSD2 237, EIC=237:237
- Signal 5: MSD2 163, EIC=163.1:163.1
- Signal 6: MSD2 220, EIC=220:220
- Signal 7: MSD2 242, EIC=242:242
- Signal 8: MSD2 258, EIC=258:258
- Signal 9: MSD2 236, EIC=236:236
- Signal10: MSD2 116, EIC=116:116
- Signal11: MSD2 222, EIC=222.1:222.1
- Signal12: MSD2 202, EIC=202.1:202.1
- Signal13: MSD2 355, EIC=354.9:354.9
- Signal14: MSD2 194, EIC=194.1:194.1
- Signal15: MSD2 208, EIC=208.1:208.1
- Signal16: MSD2 226, EIC=226.1:226.1

RetTime [min]	Lvl Sig	Amount [mg/kg]	Area	Amt/Area	Ref Grp Name
8.263	2 1	1.00000e-2	1.70635e4	5.86048e-7	Aldicarb sulfoxide
	2 5	5.00000e-2	5.56730e4	8.98101e-7	
	3 1	1.00000e-1	1.11302e5	8.98458e-7	
	4 5	5.00000e-1	4.61583e5	1.08323e-6	
	5 1	1.00000	8.58749e5	1.16449e-6	
8.567	3 1	1.00000e-2	7159.00000	1.39684e-6	Aldicarb sulfone
	2 5	5.00000e-2	1.90480e4	2.62495e-6	
	3 1	1.00000e-1	3.46480e4	2.88617e-6	
	4 5	5.00000e-1	1.97190e5	2.53563e-6	
	5 1	1.00000	3.89690e5	2.56614e-6	

Method C:\HPCHEM\1\METHODS\CB180919.M

RetTime [min]	Lvl Sig	Amount [mg/kg]	Area	Amt/Area	Ref Grp Name
8.650	4	1 1.00000e-2	5559.00000	1.79888e-6	Oxamyl
		2 5.00000e-2	3.32300e4	1.50466e-6	
		3 1.00000e-1	6.75000e4	1.48148e-6	
		4 5.00000e-1	3.32400e5	1.50421e-6	
		5 1.00000	6.83230e5	1.46364e-6	
9.006	5	1 1.00000e-2	5503.00000	1.81719e-6	Methomyl
		2 5.00000e-2	2.88560e4	1.73274e-6	
		3 1.00000e-1	5.88630e4	1.69886e-6	
		4 5.00000e-1	2.84820e5	1.75549e-6	
		5 1.00000	5.62420e5	1.77803e-6	
9.883	7	1 1.00000e-2	1.01340e4	9.86777e-7	Methiocarb sulfoxide
		2 5.00000e-2	5.39100e4	9.27472e-7	
		3 1.00000e-1	1.08890e5	9.18358e-7	
		4 5.00000e-1	5.15920e5	9.69143e-7	
		5 1.00000	1.02290e6	9.77613e-7	
10.177	6	1 1.00000e-2	1.23787e4	8.07838e-7	Carbofuran-3-OH
		2 5.00000e-2	3.28225e4	1.52335e-6	
		3 1.00000e-1	6.90697e4	1.44781e-6	
		4 5.00000e-1	3.02614e5	1.65227e-6	
		5 1.00000	5.73855e5	1.74260e-6	
10.305	8	1 1.00000e-2	5515.00000	1.81324e-6	Methiocarb sulfone
		2 5.00000e-2	2.66140e4	1.87871e-6	
		3 1.00000e-1	5.49000e4	1.82149e-6	
		4 5.00000e-1	2.53550e5	1.97200e-6	
		5 1.00000	5.01910e5	1.99239e-6	
11.184	9	1 1.00000e-2	7926.00000	1.26167e-6	Carbofuran-3-keto
		2 5.00000e-2	3.77000e4	1.32626e-6	
		3 1.00000e-1	7.16000e4	1.39665e-6	
		4 5.00000e-1	3.90120e5	1.28166e-6	
		5 1.00000	7.98580e5	1.25222e-6	
11.458	10	1 1.00000e-2	1874.00000	5.33618e-6	Aldicarb
		2 5.00000e-2	9285.00000	5.38503e-6	
		3 1.00000e-1	1.89790e4	5.26898e-6	
		4 5.00000e-1	9.42300e4	5.30617e-6	
		5 1.00000	1.82970e5	5.46538e-6	
12.475	11	1 1.00000e-2	3.92610e4	2.54706e-7	Carbofuran
		2 5.00000e-2	1.01360e5	4.93291e-7	
		3 1.00000e-1	2.18020e5	4.58674e-7	
		4 5.00000e-1	1.06558e6	4.69228e-7	
		5 1.00000	2.15700e6	4.63607e-7	
12.972	12	1 1.00000e-2	7440.00000	1.34409e-6	Carbaryl
		2 5.00000e-2	3.87740e4	1.28952e-6	
		3 1.00000e-1	7.37800e4	1.35538e-6	
		4 5.00000e-1	3.91280e5	1.27786e-6	
		5 1.00000	7.80730e5	1.28085e-6	
13.109	13	1 1.00000e-2	3179.00000	3.14564e-6	Thiodicarb
		2 5.00000e-2	1.67710e4	2.98134e-6	
		3 1.00000e-1	3.35800e4	2.97796e-6	
		4 5.00000e-1	1.54370e5	3.23897e-6	
		5 1.00000	3.22480e5	3.10097e-6	
14.124	14	1 1.00000e-2	1.49030e4	6.71006e-7	Isoproc carb
		2 5.00000e-2	7.33200e4	6.81942e-7	
		3 1.00000e-1	1.41210e5	7.08165e-7	
		4 5.00000e-1	7.25880e5	6.88819e-7	
		5 1.00000	1.42060e6	7.03928e-7	
15.791	15	1 1.00000e-2	1.62950e4	6.13685e-7	Fenobucarb
		2 5.00000e-2	8.89900e4	5.61861e-7	
		3 1.00000e-1	1.61960e5	6.17436e-7	
		4 5.00000e-1	8.39230e5	5.95784e-7	
		5 1.00000	1.65510e6	6.04193e-7	
16.178	16	1 1.00000e-2	1.73640e4	5.75904e-7	Methiocarb
		2 5.00000e-2	4.49170e4	1.11316e-6	
		3 1.00000e-1	9.80100e4	1.02030e-6	
		4 5.00000e-1	4.30330e5	1.16190e-6	
		5 1.00000	8.69870e5	1.14960e-6	

Document 1 9/20/2018 9:40:42 AM Nuengruthai

Page 2 of 7

Method C:\HPCHEM\1\METHODS\CB180919.M

RetTime [min]	Lvl	Sig	Amount [mg/kg]	Area	Amt/Area	Ref Grp Name
16.480	15	1	1.00000e-2	1.65610e4	6.03828e-7	Promecarb
		2	5.00000e-2	6.47700e4	7.71962e-7	
		3	1.00000e-1	1.20590e5	8.29256e-7	
		4	5.00000e-1	6.13120e5	8.15501e-7	
		5	1.00000	1.20890e6	8.27198e-7	

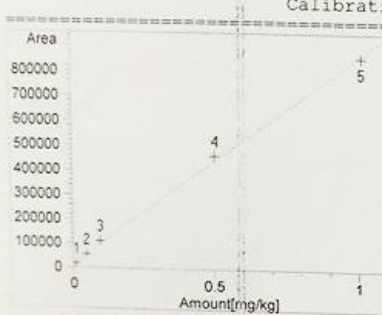
1 Warnings or Errors :

Warning : Overlapping peak time windows at 15.791 min, signal 15

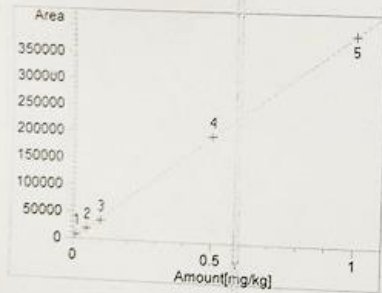
=====
 Peak Sum Table
 =====

No Entries in table

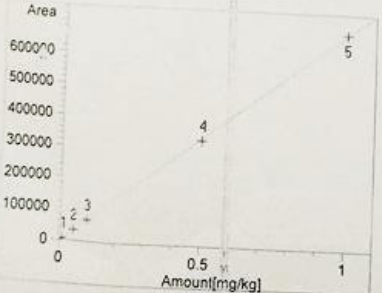
=====
 Calibration Curves
 =====



Aldicarb sulfoxide at exp. RT: 8.263
 MSD2 207, EIC=207:207
 Correlation: 0.99926
 Residual Std. Dev.: 14784.81902
 Formula: $y = mx + b$
 m: 855703.85490
 b: 13983.50639
 x: Amount [mg/kg]
 y: Area

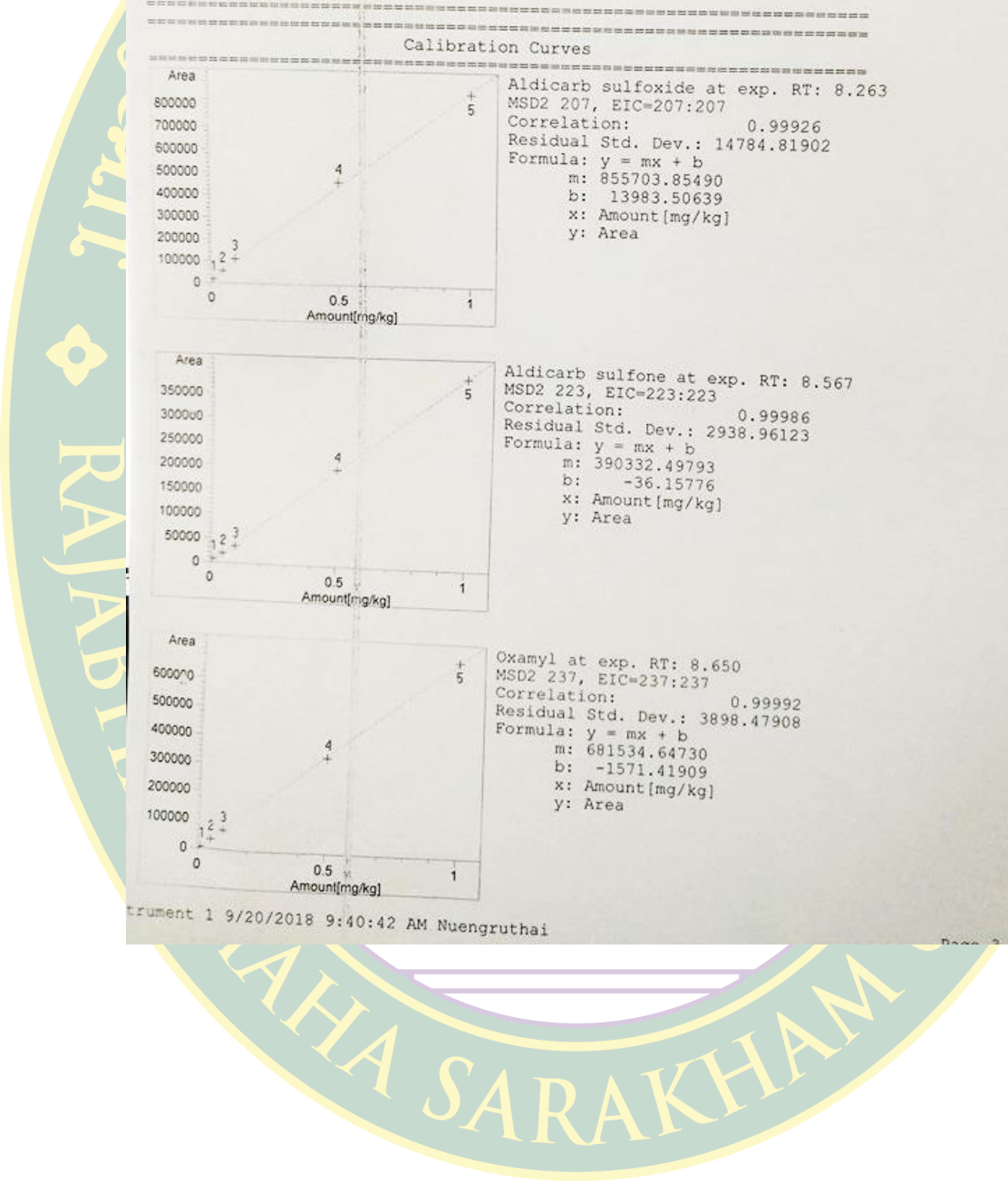


Aldicarb sulfone at exp. RT: 8.567
 MSD2 223, EIC=223:223
 Correlation: 0.99986
 Residual Std. Dev.: 2938.96123
 Formula: $y = mx + b$
 m: 390332.49793
 b: -36.15776
 x: Amount [mg/kg]
 y: Area



Oxamyl at exp. RT: 8.650
 MSD2 237, EIC=237:237
 Correlation: 0.99992
 Residual Std. Dev.: 3898.47908
 Formula: $y = mx + b$
 m: 681534.64730
 b: -1571.41909
 x: Amount [mg/kg]
 y: Area

Instrument 1 9/20/2018 9:40:42 AM Nuengruthai



Calibration Table

Data Modified : 9/20/2018 9:12:20 AM

Calibration Method : External Standard
 Based on : Peak Area

Reference Window : 5.000 %
 Reference Window : 0.000 min
 Non-ref. Window : 5.000 %
 Non-ref. Window : 0.000 min

Multiplier : 0.3600
 Dilution : 1.0000
 Sample Amount : 0.00000

Multiplier & Dilution Factor with ISTDs
 Calibrated Peaks : not reported
 Manual Calibration : Yes, identified peaks are recalibrated
 Recalibrate All Ret. Times: No, only for identified peaks

Curve Type : Linear
 Origin : Included
 Weight : Equal

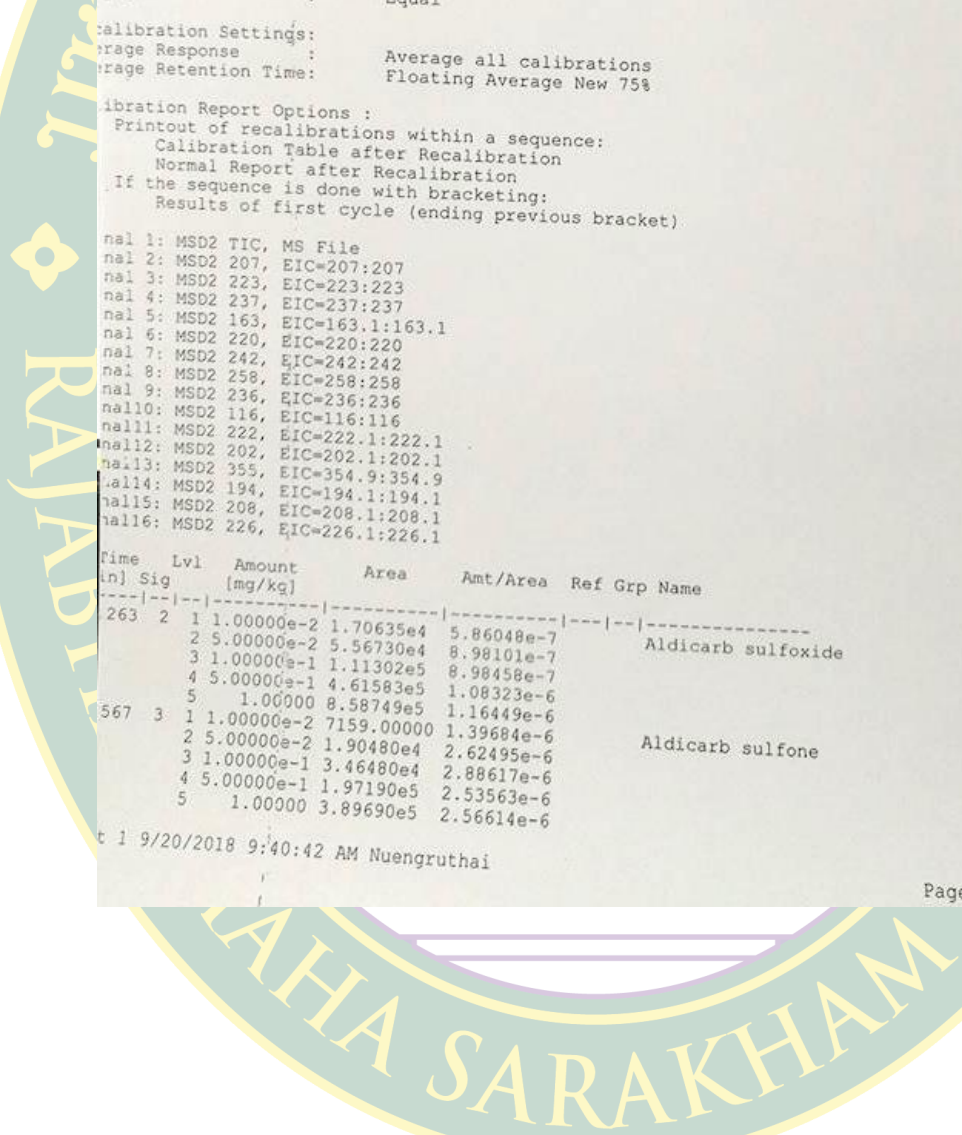
Calibration Settings:
 Average Response : Average all calibrations
 Average Retention Time: Floating Average New 75%

Calibration Report Options :
 Printout of recalibrations within a sequence:
 Calibration Table after Recalibration
 Normal Report after Recalibration
 If the sequence is done with bracketing:
 Results of first cycle (ending previous bracket)

- Cal 1: MSD2 TIC, MS File
- Cal 2: MSD2 207, EIC=207:207
- Cal 3: MSD2 223, EIC=223:223
- Cal 4: MSD2 237, EIC=237:237
- Cal 5: MSD2 163, EIC=163.1:163.1
- Cal 6: MSD2 220, EIC=220:220
- Cal 7: MSD2 242, EIC=242:242
- Cal 8: MSD2 258, EIC=258:258
- Cal 9: MSD2 236, EIC=236:236
- Cal 10: MSD2 116, EIC=116:116
- Cal 11: MSD2 222, EIC=222.1:222.1
- Cal 12: MSD2 202, EIC=202.1:202.1
- Cal 13: MSD2 355, EIC=354.9:354.9
- Cal 14: MSD2 194, EIC=194.1:194.1
- Cal 15: MSD2 208, EIC=208.1:208.1
- Cal 16: MSD2 226, EIC=226.1:226.1

Time	Lvl	Amount	Area	Amt/Area	Ref Grp Name
(min)	Sig	[mg/kg]			
263	2	1.00000e-2	1.70635e4	5.86048e-7	Aldicarb sulfoxide
		5.00000e-2	5.56730e4	8.98101e-7	
		1.00000e-1	1.11302e5	8.98458e-7	
		5.00000e-1	4.61583e5	1.08323e-6	
		1.00000	8.58749e5	1.16449e-6	
567	3	1.00000e-2	7159.00000	1.39684e-6	Aldicarb sulfone
		5.00000e-2	1.90480e4	2.62495e-6	
		1.00000e-1	3.46480e4	2.88617e-6	
		5.00000e-1	1.97190e5	2.53563e-6	
		1.00000	3.89690e5	2.56614e-6	

Printed 9/20/2018 9:40:42 AM Nuengruthai



RetTime [min]	Lvl Sig	Amount [mg/kg]	Area	Amt/Area	Ref Grp Name
8.650	4	1.00000e-2	5559.00000	1.79888e-6	Oxamyl
		5.00000e-2	3.32300e4	1.50466e-6	
		1.00000e-1	6.75000e4	1.48148e-6	
		5.00000e-1	3.32400e5	1.50421e-6	
		1.00000	6.83230e5	1.46364e-6	
9.006	5	1.00000e-2	5503.00000	1.81719e-6	Methomyl
		5.00000e-2	2.88560e4	1.73274e-6	
		1.00000e-1	5.88630e4	1.69886e-6	
		5.00000e-1	2.84820e5	1.75549e-6	
		1.00000	5.62420e5	1.77803e-6	
9.883	7	1.00000e-2	1.01340e4	9.86777e-7	Methiocarb sulfoxide
		5.00000e-2	5.39100e4	9.27472e-7	
		1.00000e-1	1.08890e5	9.18358e-7	
		5.00000e-1	5.15920e5	9.69143e-7	
		1.00000	1.02290e6	9.77613e-7	
10.177	6	1.00000e-2	1.23787e4	8.07838e-7	Carbofuran-3-OH
		5.00000e-2	3.28225e4	1.52335e-6	
		1.00000e-1	6.90697e4	1.44781e-6	
		5.00000e-1	3.02614e5	1.65227e-6	
		1.00000	5.73855e5	1.74260e-6	
10.305	8	1.00000e-2	5515.00000	1.81324e-6	Methiocarb sulfone
		5.00000e-2	2.66140e4	1.87871e-6	
		1.00000e-1	5.49000e4	1.82149e-6	
		5.00000e-1	2.53550e5	1.97200e-6	
		1.00000	5.01910e5	1.99239e-6	
11.184	9	1.00000e-2	7926.00000	1.26167e-6	Carbofuran-3-keto
		5.00000e-2	3.77000e4	1.32626e-6	
		1.00000e-1	7.16000e4	1.39665e-6	
		5.00000e-1	3.90120e5	1.28166e-6	
		1.00000	7.98580e5	1.25222e-6	
1.458	10	1.00000e-2	1874.00000	5.33618e-6	Aldicarb
		5.00000e-2	9285.00000	5.38503e-6	
		1.00000e-1	1.89790e4	5.26898e-6	
		5.00000e-1	9.42300e4	5.30617e-6	
		1.00000	1.82970e5	5.46538e-6	
2.475	11	1.00000e-2	3.92610e4	2.54706e-7	Carbofuran
		5.00000e-2	1.01360e5	4.93291e-7	
		1.00000e-1	2.18020e5	4.58674e-7	
		5.00000e-1	1.06558e6	4.69228e-7	
		1.00000	2.15700e6	4.63607e-7	
2.972	12	1.00000e-2	7440.00000	1.34409e-6	Carbaryl
		5.00000e-2	3.87740e4	1.28952e-6	
		1.00000e-1	7.37800e4	1.35538e-6	
		5.00000e-1	3.91280e5	1.27786e-6	
		1.00000	7.80730e5	1.28085e-6	
3.109	13	1.00000e-2	3179.00000	3.14564e-6	Thiodicarb
		5.00000e-2	1.67710e4	2.98134e-6	
		1.00000e-1	3.35800e4	2.97796e-6	
		5.00000e-1	1.54370e5	3.23897e-6	
		1.00000	3.22480e5	3.10097e-6	
4.124	14	1.00000e-2	1.49030e4	6.71006e-7	Isoprocab
		5.00000e-2	7.33200e4	6.81942e-7	
		1.00000e-1	1.41210e5	7.08165e-7	
		5.00000e-1	7.25880e5	6.88819e-7	
		1.00000	1.42060e6	7.03928e-7	
5.791	15	1.00000e-2	1.62950e4	6.13685e-7	Fenobucarb
		5.00000e-2	8.89900e4	5.61861e-7	
		1.00000e-1	1.61960e5	6.17436e-7	
		5.00000e-1	8.39230e5	5.95784e-7	
		1.00000	1.65510e6	6.04193e-7	
5.178	16	1.00000e-2	1.73640e4	5.75904e-7	Methiocarb
		5.00000e-2	4.49170e4	1.11316e-6	
		1.00000e-1	9.80100e4	1.02030e-6	
		5.00000e-1	4.30330e5	1.16190e-6	
		1.00000	8.69870e5	1.14960e-6	

ent 1 9/20/2018 9:40:42 AM Nuengruthai

Page 2 of 7

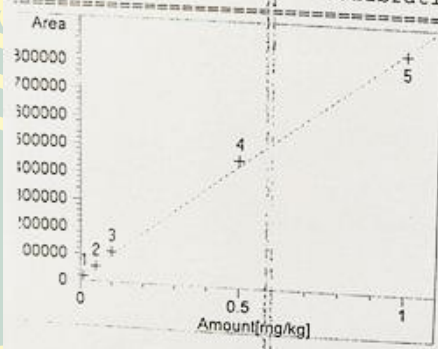
RetTime [min]	Lvl Sig	Amount [mg/kg]	Area	Amt/Area	Ref Grp Name
16.480	15 1	1.00000e-2	1.65610e4	6.03828e-7	Promecarb
	2	5.00000e-2	6.47700e4	7.71962e-7	
	3	1.00000e-1	1.20590e5	8.29256e-7	
	4	5.00000e-1	6.13120e5	8.15501e-7	
	5	1.00000	1.20890e6	8.27198e-7	

Warnings or Errors :
 Warning : Overlapping peak time windows at 15.791 min, signal 15

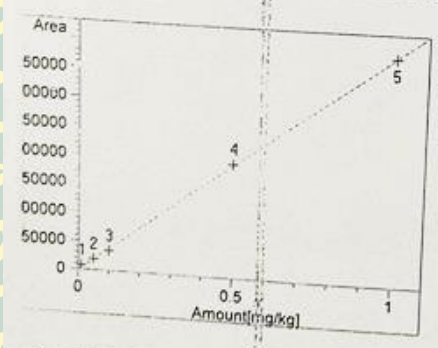
Peak Sum Table

No Entries in table

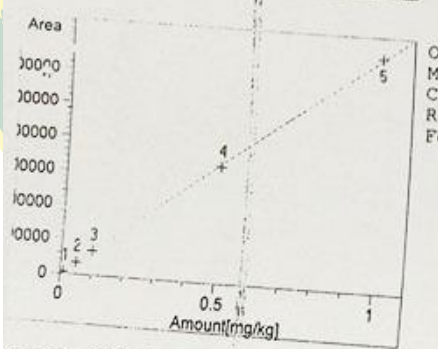
Calibration Curves



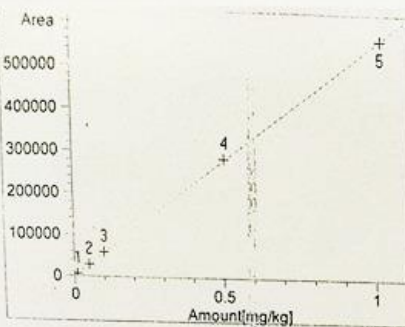
Aldicarb sulfoxide at exp. RT: 8.263
 MSD2 207, EIC=207:207
 Correlation: 0.99926
 Residual Std. Dev.: 14784.81902
 Formula: $y = mx + b$
 m: 855703.85490
 b: 13983.50639
 x: Amount [mg/kg]
 y: Area



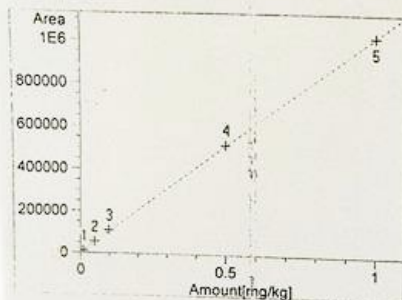
Aldicarb sulfone at exp. RT: 8.567
 MSD2 223, EIC=223:223
 Correlation: 0.99986
 Residual Std. Dev.: 2938.96123
 Formula: $y = mx + b$
 m: 390332.49793
 b: -36.15776
 x: Amount [mg/kg]
 y: Area



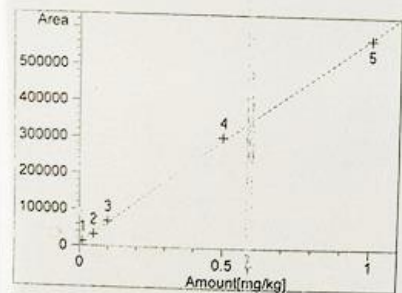
Oxamyl at exp. RT: 8.650
 MSD2 237, EIC=237:237
 Correlation: 0.99992
 Residual Std. Dev.: 3898.47908
 Formula: $y = mx + b$
 m: 681534.64730
 b: -1571.41909
 x: Amount [mg/kg]
 y: Area



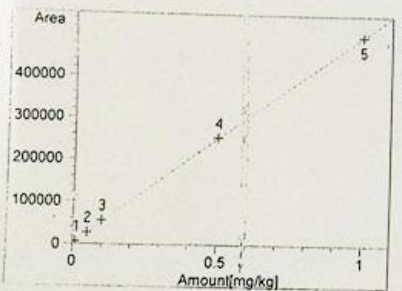
Methomyl at exp. RT: 9.006
 MSD2 163, EIC=163.1:163.1
 Correlation: 0.99998
 Residual Std. Dev.: 1774.38579
 Formula: $y = mx + b$
 m: 562680.05394
 b: 1068.85174
 x: Amount [mg/kg]
 y: Area



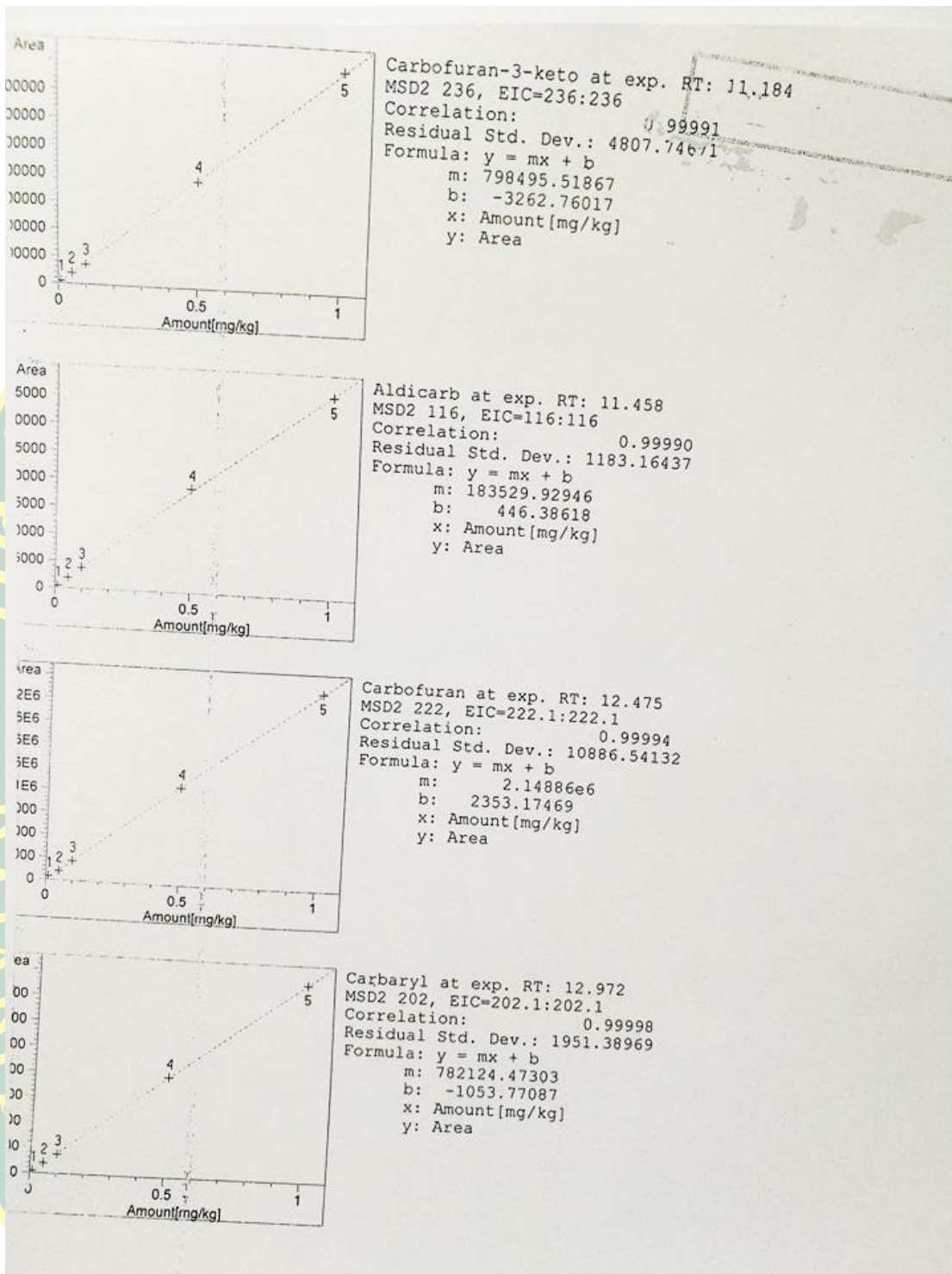
Methiocarb sulfoxide at exp. RT: 9.883
 MSD2 242, EIC=242:242
 Correlation: 0.99998
 Residual Std. Dev.: 3122.26779
 Formula: $y = mx + b$
 m: 1.02194e6
 b: 2554.87676
 x: Amount [mg/kg]
 y: Area



Carbofuran-3-OH at exp. RT: 10.177
 MSD2 220, EIC=220:220
 Correlation: 0.99962
 Residual Std. Dev.: 7058.50603
 Formula: $y = mx + b$
 m: 572276.75006
 b: 6793.40872
 x: Amount [mg/kg]
 y: Area

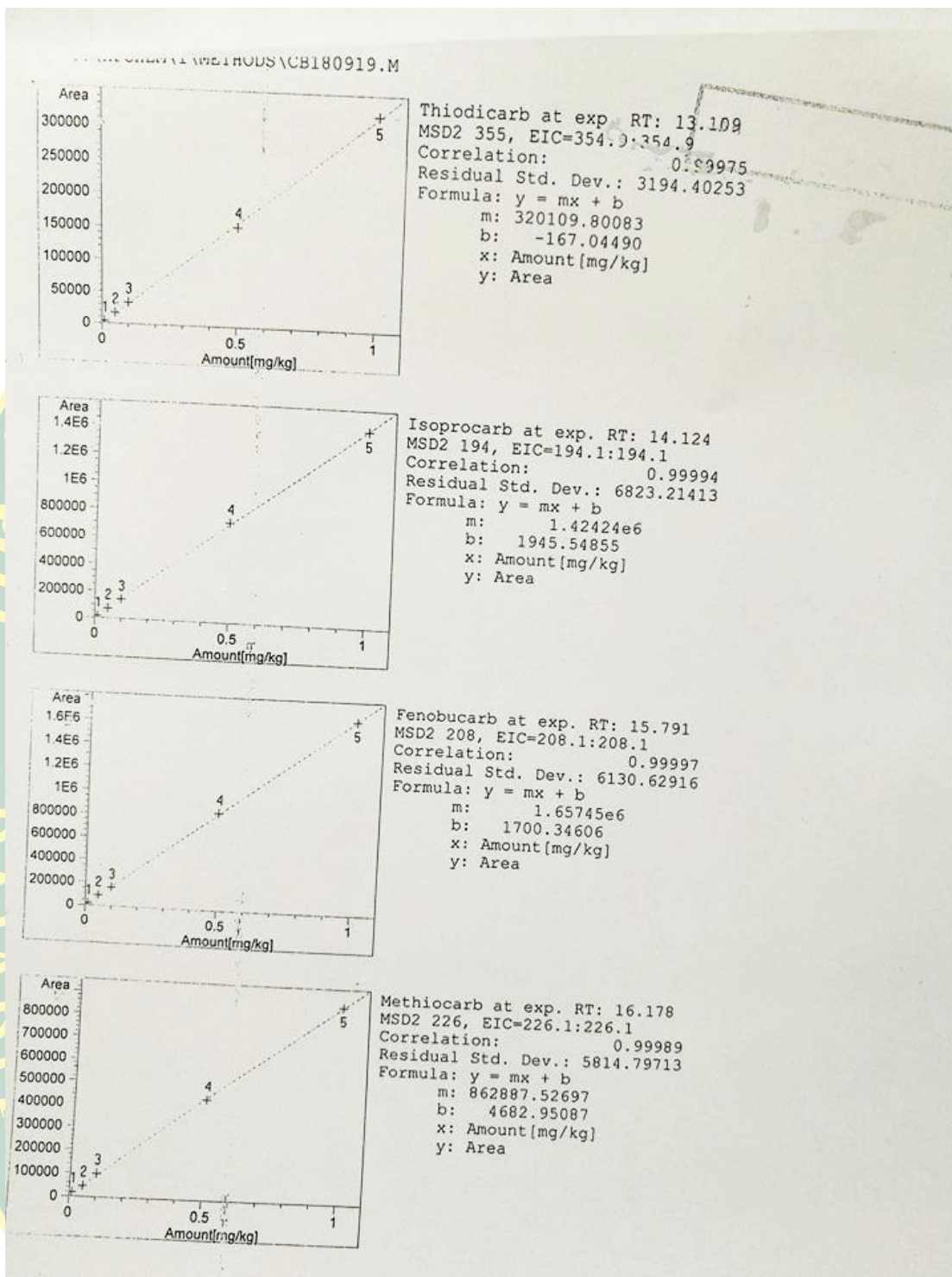


Methiocarb sulfone at exp. RT: 10.305
 MSD2 258, EIC=258:258
 Correlation: 0.99996
 Residual Std. Dev.: 2020.34494
 Formula: $y = mx + b$
 m: 501002.77178
 b: 1804.06647
 x: Amount [mg/kg]
 y: Area

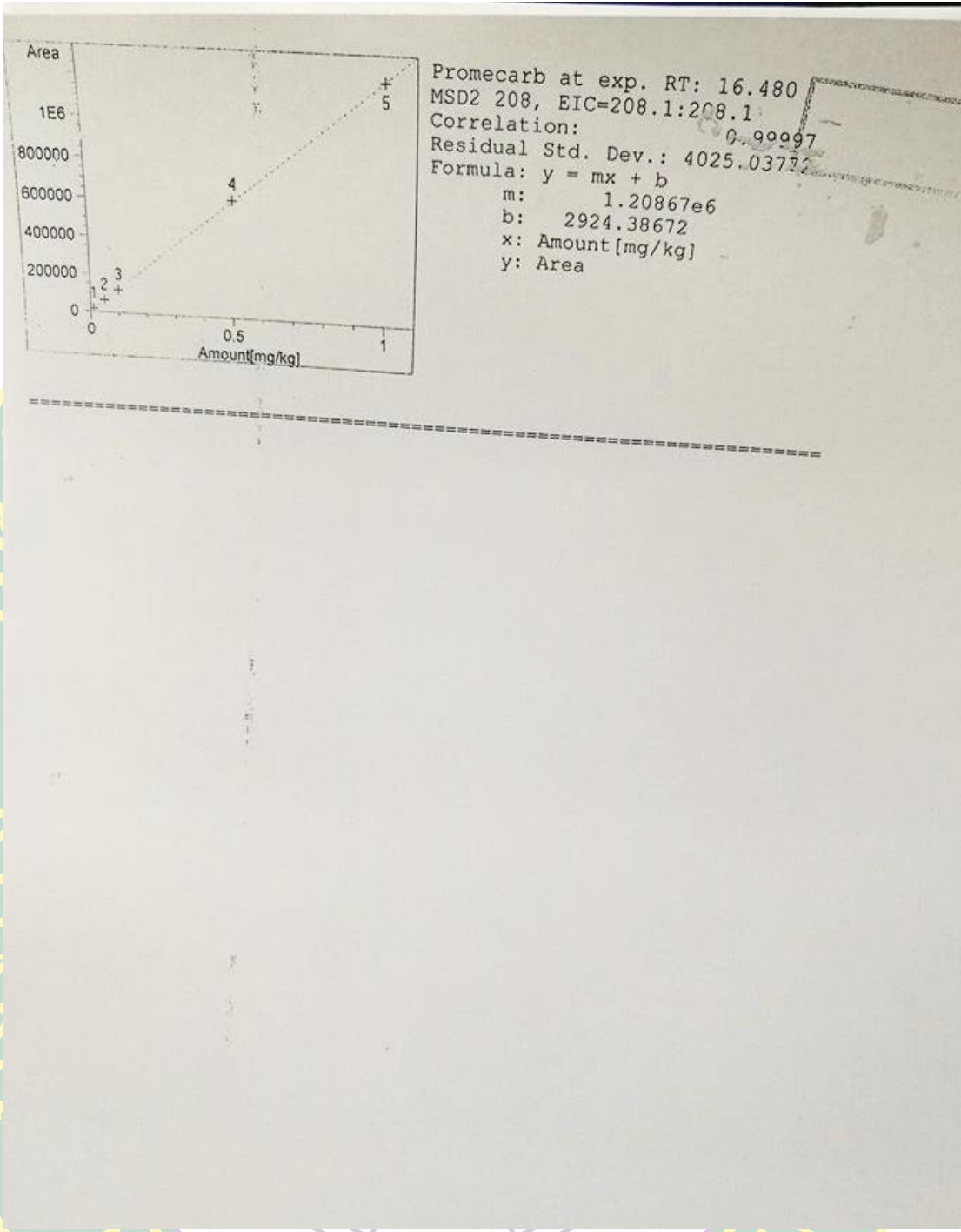


RAJADIP

LAHA SARAKHAM



RAHA SARAKHAM



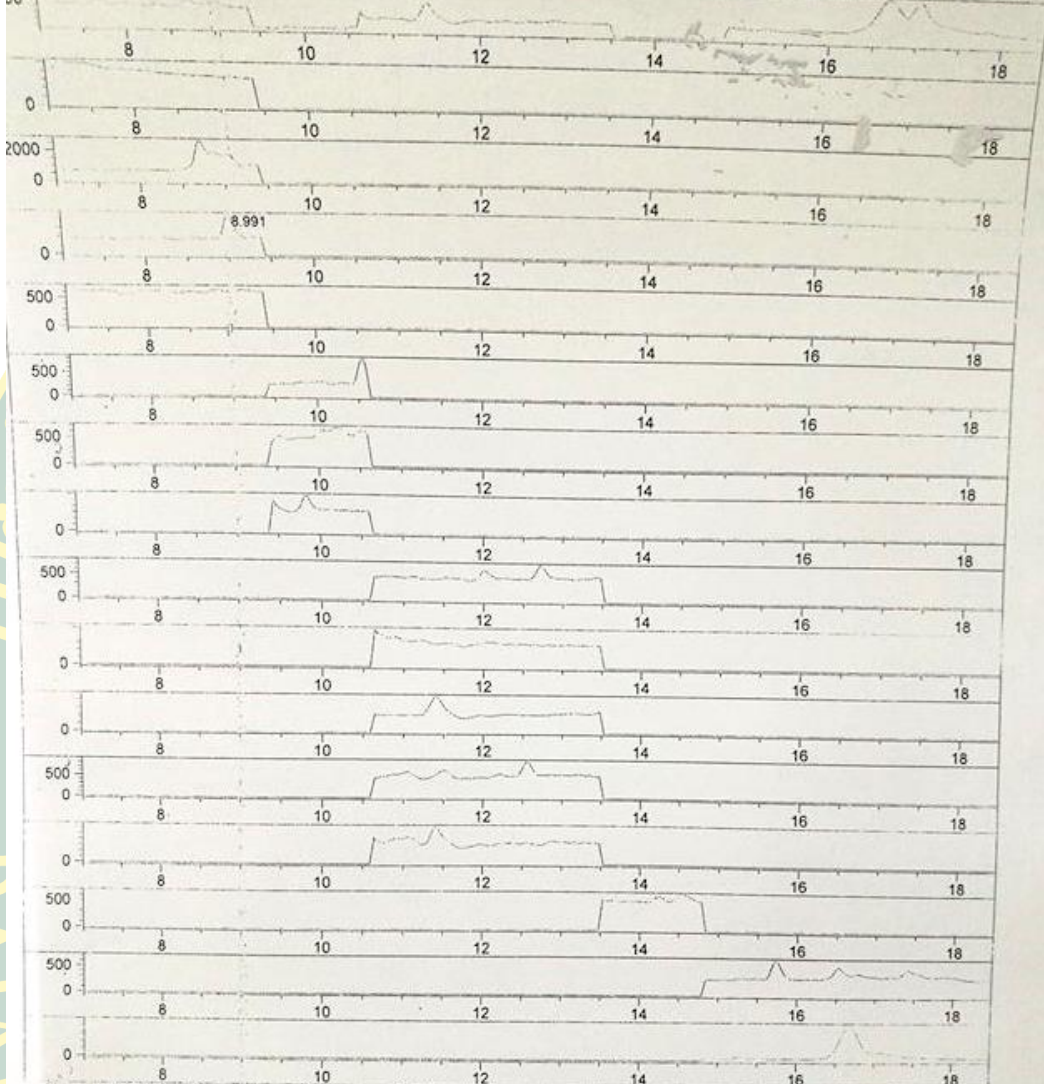
Le:C:\HPCHEM\1\DATA\CB180919\031-0201.D Method:CB2015-1.M Name:
Ch:C:\HPCHEM\1\METHODS\CB180919.M InjDate: Wed, 19. Sep. 18 05:29: am Instr: Inst->
R.Time Exp.RT. Sym. Area Amount(mg/kg) Compound Name

#	R.Time	Exp.RT.	Sym.	Area	Amount(mg/kg)	Compound Name
15	0.000	16.178	0.000	0.00000	0.000000	Methiocarb
16	0.000	16.480	0.000	0.00000	0.000000	Promecarb

RAJAD

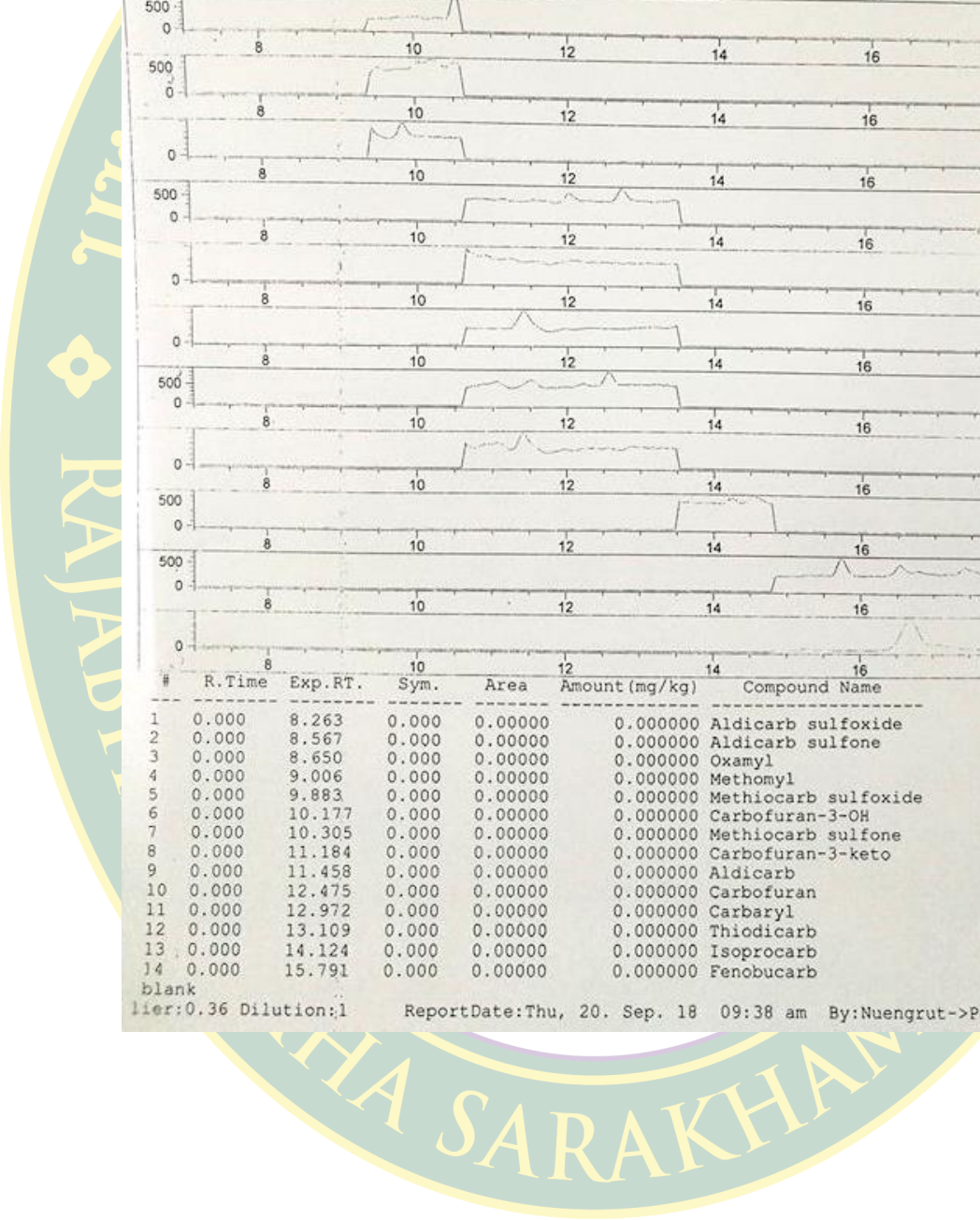
LAHA SARAKHAM

C:\HPCHEM\1\METHODS\CB180919.M InjDate: Wed, 19. Sep. 18 05:55: am Name: Sample blank
 Instr: Inst->



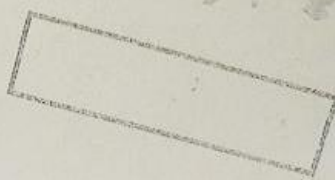
#	R.Time	Exp. RT.	Sym.	Area	Amount (mg/kg)	Compound Name
1	0.000	8.263	0.000	0.00000	0.000000	Aldicarb sulfoxide
2	0.000	8.567	0.000	0.00000	0.000000	Aldicarb sulfone
3	0.000	8.650	0.000	0.00000	0.000000	Oxamyl
4	0.000	9.006	0.000	0.00000	0.000000	Methomyl
5	0.000	9.883	0.000	0.00000	0.000000	Methiocarb sulfoxide
6	0.000	10.177	0.000	0.00000	0.000000	Carbofuran-3-OH
7	0.000	10.305	0.000	0.00000	0.000000	Methiocarb sulfone
8	0.000	11.184	0.000	0.00000	0.000000	Carbofuran-3-keto
9	0.000	11.458	0.000	0.00000	0.000000	Aldicarb
10	0.000	12.475	0.000	0.00000	0.000000	Carbofuran
11	0.000	12.972	0.000	0.00000	0.000000	Carbaryl
12	0.000	13.109	0.000	0.00000	0.000000	Thiodicarb
13	0.000	14.124	0.000	0.00000	0.000000	Isoprocarb
14	0.000	15.791	0.000	0.00000	0.000000	Fenobucarb

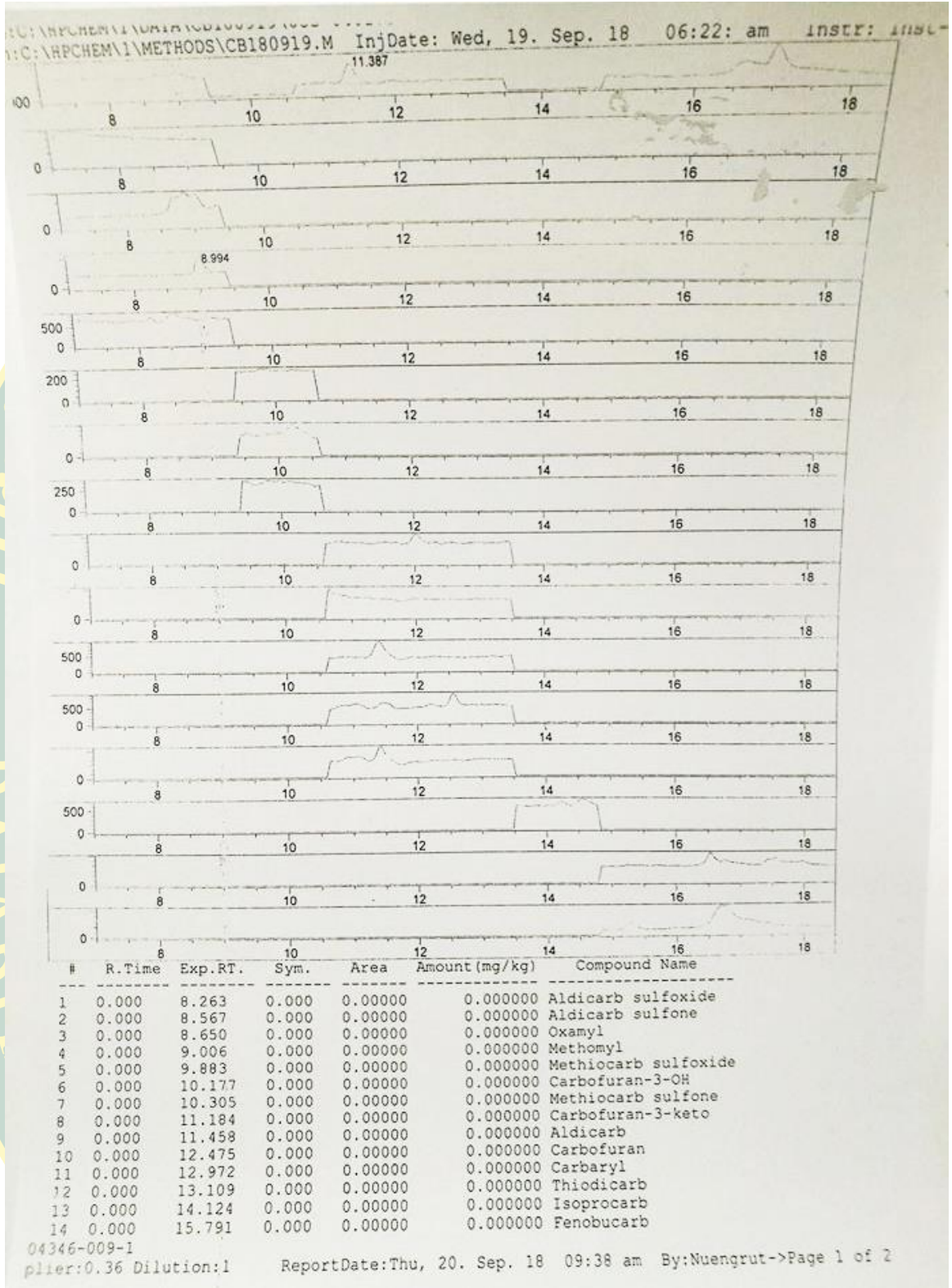
blank
 Tier:0.36 Dilution:1 ReportDate:Thu, 20. Sep. 18 09:38 am By:Nuengrut->Page 1 of 2



Print Date: Wed, 19. Sep. 18 05:55: am
Sample bla
Instr: Inst

R.Time	Exp.RT.	Sym.	Area	Amount (mg/kg)	Compound Name
5 0.000	16.178	0.000	0.00000	0.000000	Methiocarb
6 0.000	16.480	0.000	0.00000	0.000000	Promecarb





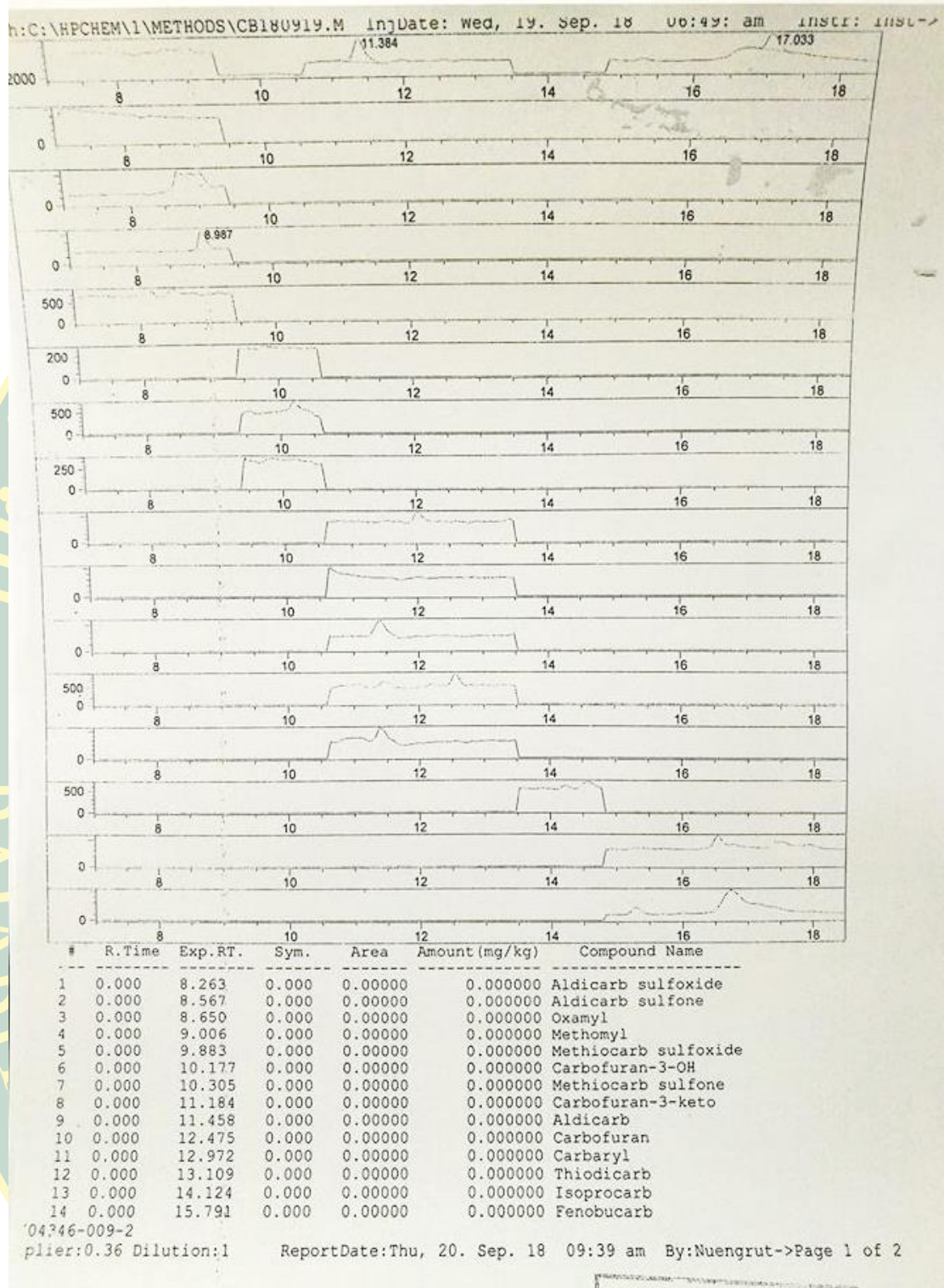
C:\HPCHEM\1\DATA\CB180919\033-0401.D Metnod:CBZ019-1.M Instr: Inst->

C:\HPCHEM\1\METHODS\CB180919.M InjDate: Wed, 19. Sep. 18 06:22: am Instr: Inst->

R.Time	Exp.RT.	Sym.	Area	Amount (mg/kg)	Compound Name
0.000	16.178	0.000	0.00000	0.000000	Methiocarb
0.000	16.480	0.000	0.00000	0.000000	Promecarb

04346-009-1

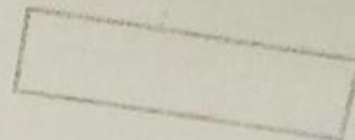
MAHA SARAKHAM U



HA SARAKHANI

C:\HPCHEM\1\DATA\CB180919\034-0501.D Method:CB2015-1.M Name: KK61/04346-009
C:\HPCHEM\1\METHODS\CB180919.M InjDate: Wed, 19. Sep. 18 06:49: am Instr: Inst-

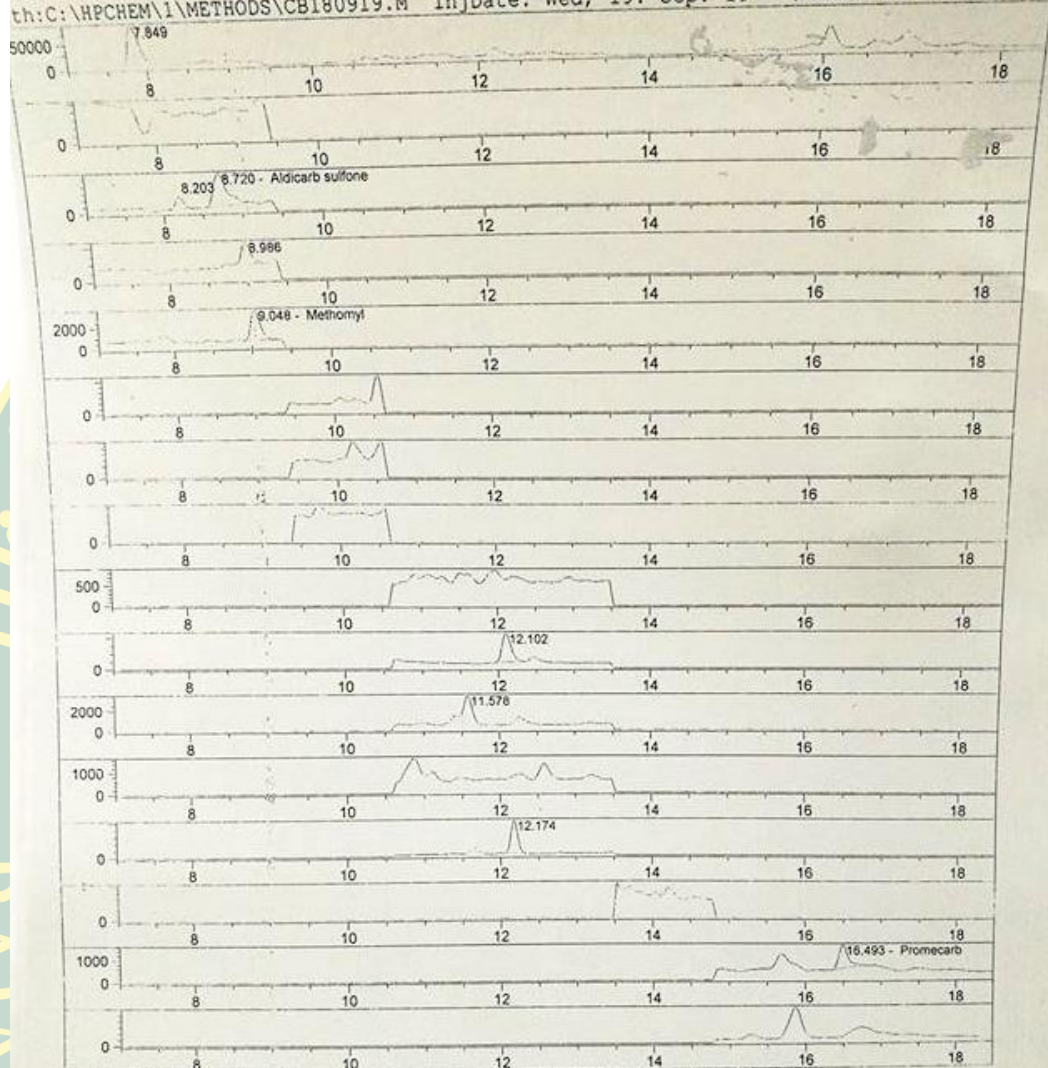
	R.Time	Exp.RT.	Sym.	Area	Amount (mg/kg)	Compound Name
5	0.000	16.178	0.000	0.00000	0.000000	Methiocarb
6	0.000	16.480	0.000	0.00000	0.000000	Promecarb



RAJAD

HA SARAKHANI

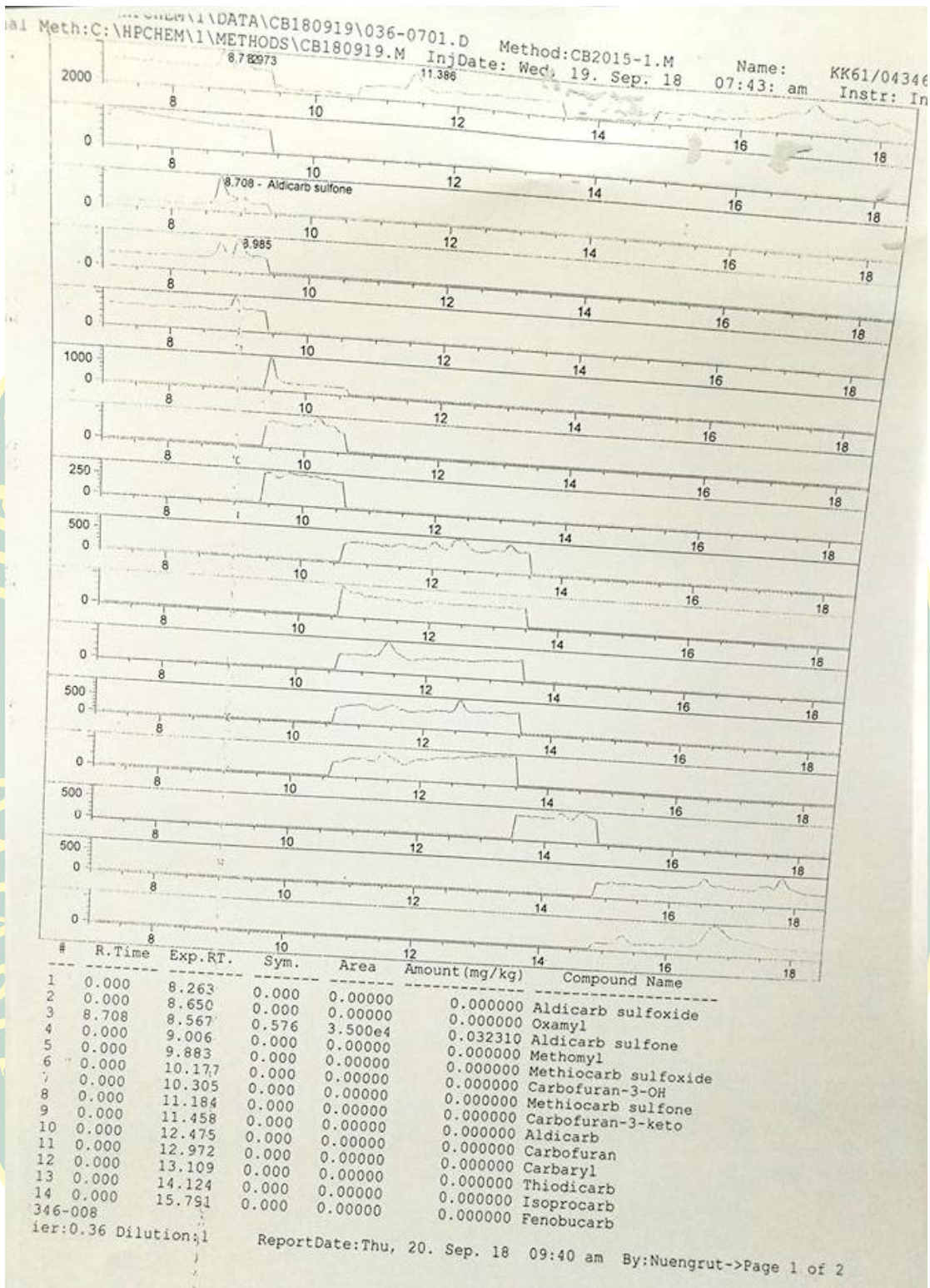
File: C:\HPCHEM\1\DATA\CB180919\035-0601.D Method: CB2015-1.M Name: KK61/04346-004
 Path: C:\HPCHEM\1\METHODS\CB180919.M InjDate: Wed, 19. Sep. 18 07:16: am Instr: Inst->



#	R. Time	Exp. RT.	Sym.	Area	Amount (mg/kg)	Compound Name
1	0.000	8.263	0.000	0.00000	0.000000	Aldicarb sulfoxide
2	0.000	8.650	0.000	0.00000	0.000000	Oxamyl
3	8.720	8.567	0.641	5.803e4	0.053552	Aldicarb sulfone
4	9.048	9.006	0.745	2.291e4	0.013976	Methomyl
5	0.000	9.883	0.000	0.00000	0.000000	Methiocarb sulfoxide
6	0.000	10.177	0.000	0.00000	0.000000	Carbofuran-3-OH
7	0.000	10.305	0.000	0.00000	0.000000	Methiocarb sulfone
8	0.000	11.184	0.000	0.00000	0.000000	Carbofuran-3-keto
9	0.000	11.458	0.000	0.00000	0.000000	Aldicarb
10	0.000	12.475	0.000	0.00000	0.000000	Carbofuran
11	0.000	12.972	0.000	0.00000	0.000000	Carbaryl
12	0.000	13.109	0.000	0.00000	0.000000	Thiodicarb
13	0.000	14.124	0.000	0.00000	0.000000	Isoprocarb
14	0.000	15.791	0.000	0.00000	0.000000	Fenobucarb

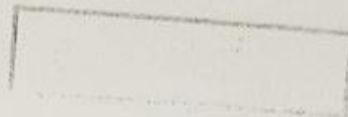
1/04346-004
 Multiplier: 0.36 Dilution: 1
 Report Date: Thu, 20. Sep. 18 09:39 am By: Nuengrut->Page 1 of 2





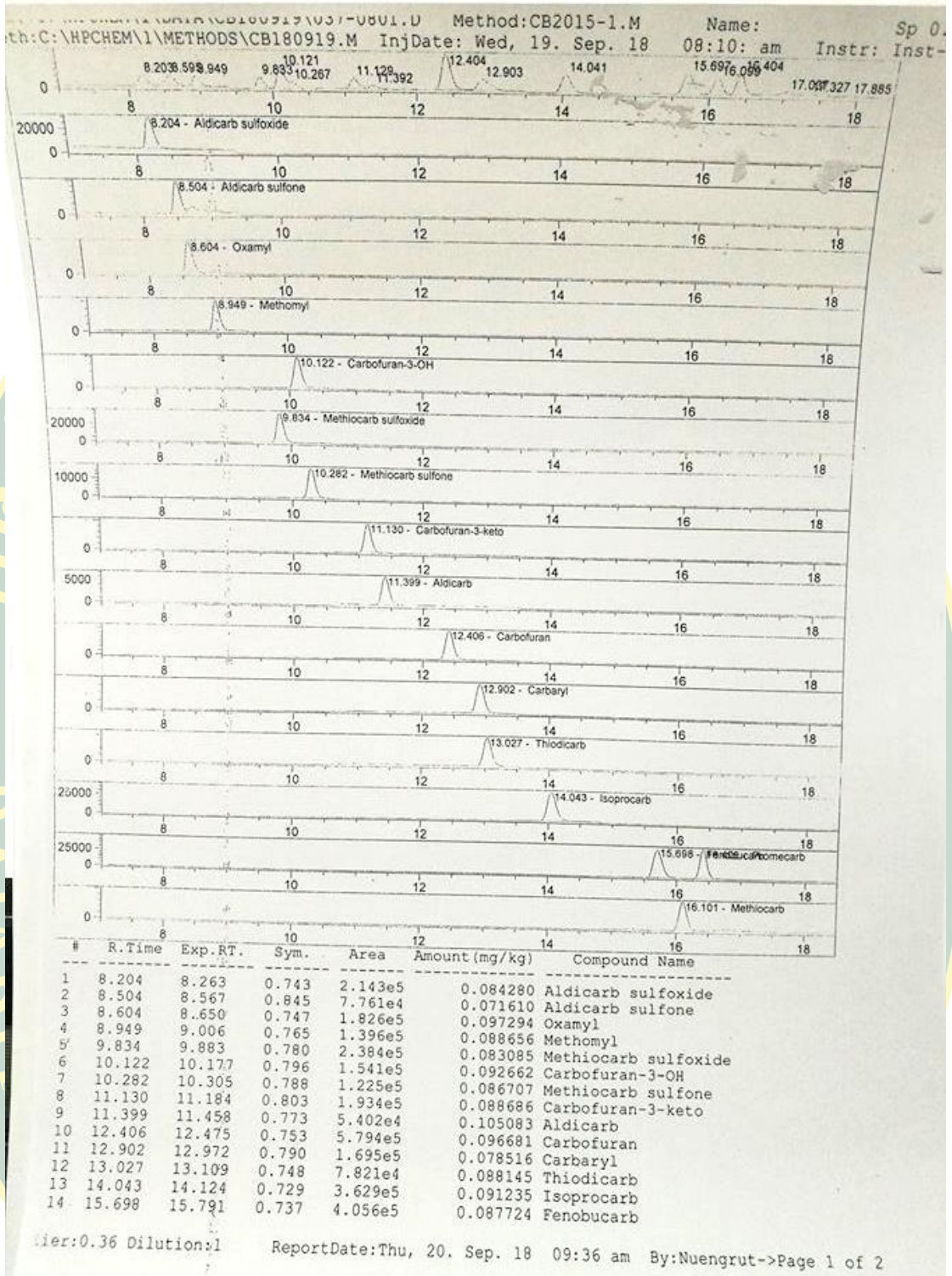
.....\HPCHEM\1\METHODS\CB180919.M InjDate: Wed, 19. Sep. 18 07:43: am Name: KK61/04346-008
Instr: Inst->

R.Time	Exp.RT.	Sym.	Area	Amount(mg/kg)	Compound Name
0.000	16.178	0.000	0.00000	0.000000	Methiocarb
0.000	16.480	0.000	0.00000	0.000000	Promecarb



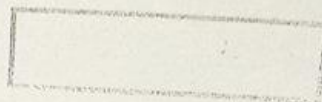
RAJAD

LAHA SARAKHAM



C:\HPCHEM\1\DATA\CB180919\057-0601.D METHOD:CB2019 1.D NAME: SP 012
C:\HPCHEM\1\METHODS\CB180919.M InjDate: Wed, 19. Sep. 18 08:10: am Instr: Inst->

#	R.Time	Exp.RT.	Sym.	Area	Amount (mg/kg)	Compound Name
5	16.101	16.178	0.817	2.045e5	0.083344	Methiocarb
16	16.406	16.480	0.806	3.350e5	0.098917	Promecarb



MAHA SARAKHAM UNIVERSITY

MAHA SARAKHAM UNIVERSITY

ประวัติย่อผู้วิจัย

หัวหน้าโครงการวิจัย

1. ชื่อ - นามสกุล (ภาษาไทย) นางสาวปนัดดา แทนสุโพธิ์
(ภาษาอังกฤษ) Ms. Panadda Tansupo
2. เลขหมายบัตรประจำตัวประชาชน 3 4099 00087 95 1
3. ตำแหน่งปัจจุบัน อาจารย์ประจำสาขาวิชาเคมี คณะวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยี มหาวิทยาลัยราชภัฏมหาสารคาม จังหวัดมหาสารคาม
4. หน่วยงานและสถานที่อยู่ที่ติดต่อได้สะดวก พร้อมหมายเลขโทรศัพท์ โทรสาร และไปรษณีย์อิเล็กทรอนิกส์ (e-mail)

สาขาวิชาเคมี คณะวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยี มหาวิทยาลัยราชภัฏมหาสารคาม
เลขที่ 80 ถนนนครสวรรค์ ตำบลตลาด อำเภอเมือง จังหวัดมหาสารคาม รหัสไปรษณีย์ 44000

โทรศัพท์ 0-4374-2620 ต่อ 126, 206

โทรศัพท์มือถือ 080-4001572 โทรสาร 0-4374-2620

E-mail panaddanew@hotmail.com

5. ประวัติการศึกษา

ปริญญาเอก ปริญญาเอก (เคมี) มหาวิทยาลัยขอนแก่น

ปริญญาโท วท.ม. (เคมีวิเคราะห์) มหาวิทยาลัยขอนแก่น

ปริญญาตรี วท.บ. (เคมี) มหาวิทยาลัยขอนแก่น

6. สาขาวิชาการที่มีความชำนาญพิเศษ (แตกต่างจากวุฒิการศึกษา) ระบุ

สาขาวิชาการ

- Organic Agriculture
- Biotechnology
- Environmental Chemistry
- Material Science

7. ประสบการณ์ที่เกี่ยวข้องกับการบริหารงานวิจัยทั้งภายในและภายนอก

ประเทศ

7.1 งานวิจัยที่ทำเสร็จแล้ว :

บทความวิจัย

Suwannasom, P, **Tansupo, P.**, and Ruangviriyachai 2016. A bone-based catalyst for biodiesel production from waste cooking oil. *Energy Source, Part A.* 38(21): p. 3167-3173.

Suwannasom, P, Sriraksa, R., **Tansupo, P.**, and Ruangviriyachai 2016. Optimization of biodiesel production from waste cooking oil using waste bone as a catalyst. *Energy Source, Part A.* 38(21): p. 3221-3228.

Tansupo, P., et al. 2010. Optimized separation procedures for the simultaneous assay of three plant hormones in liquid biofertilizers. *Phytochemical Analysis.* 21 (2) : p. 157-162 ; March-April, Impact Factor 2.48.

Tansupo, P., et al. 2008. Effect of environmental conditions on the mobilization of copper (II) and iron (III) by pyoverdin I in artificial contaminated soils.” *ScienceAsia,* 34 (3) : p. 287-292.

Tansupo, P., et al. 2007. Removal of heavy metals from artificially waste water samples based on micelle-templated silica modified with pyoverdin I. *Journal of Environmental Sciences,* 21 (7) : p. 1009-1016. Impact Factor 2.34.

Tansupo, P., et al. 2007. Effect of pyoverdin I produced by *Pseudomonas aeruginosa* on the mobilization of copper (II) and iron (III) contaminated in natural soil and sea sand samples. *International Journal of Pure & Applied Chemistry.* 2 (1) : p. 93-98.

ผลงานวิชาการอื่นๆ (เช่น Proceeding หรือ ตำรา)

Panadda Tansupo, Thanonchat Imsombat, Patcharin Buapan, Benjamaporn Juthapad, Sukanya Phugerung and Nathakon Kortpat. Preparation of biosorbent from ground fish scales for the removal of copper from wastewater. Poster presentation at 38st Congress on Science and Technology of Thailand. October 17-19, 2012 Chaimai University, Chaimai.

Panadda Tansupo and Chalerm Ruangviriyachai. 2555 Potential of pyoverdin I on metals remediation from contaminated soil. การประชุมวิชาการ “วิทยาศาสตร์การวิจัย” ครั้งที่ 4 วันที่ 13-14 มีนาคม 2555 ณ คณะวิทยาศาสตร์ มหาวิทยาลัยนเรศวร.

Tansupo, P., Suwannasom, P., Jutapad, B. and Buapan, P. 2012 Use of fish scales as biosorption for the removal of Cu(II) ion” at ICSSS 2012. Rajabhat Maha Sarakham University, Maha Sarakham.

ผู้ร่วมวิจัย

- ชื่อ - สกุล (ภาษาไทย) นายภิรมย์ สุวรรณสม
(ภาษาอังกฤษ) Mr. Pirom Suwannasom

- เลขหมายบัตรประจำตัวประชาชน 3440300327138

- ตำแหน่งปัจจุบัน อาจารย์ประจำสาขาวิชาเคมี คณะวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยี มหาวิทยาลัยราชภัฏมหาสารคาม จังหวัดมหาสารคาม

- หน่วยงานที่อยู่ที่สามารถติดต่อได้สะดวก พร้อมหมายเลขโทรศัพท์ โทรสาร และ e-mail

สาขาวิชาเคมี คณะวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยี มหาวิทยาลัยราชภัฏมหาสารคาม
เลขที่ 80 ถนนนครสวรรค์ ตำบลตลาด อำเภอเมือง จังหวัดมหาสารคาม รหัสไปรษณีย์ 44000

โทรศัพท์ 0-4374-2620 ต่อ 126, 206

โทรศัพท์มือถือ 089-2757096 โทรสาร 0-4374-2620

e-mail piromsuwannasom@hotmail.com

- ประวัติการศึกษา

ปริญญาเอก ปรด.(เคมี) มหาวิทยาลัยขอนแก่น

ปริญญาโท วท.ม.(เคมีวิเคราะห์) มหาวิทยาลัยขอนแก่น

ปริญญาตรี วท.บ.(เคมี) มหาวิทยาลัยขอนแก่น

- สาขาวิชาการที่มีความชำนาญพิเศษ (แตกต่างจากวุฒิการศึกษา) ระบุสาขาวิชาการ

- ระบบเครือข่ายคอมพิวเตอร์

- ปู่ชีวิภาพ

- ประสบการณ์ที่เกี่ยวข้องกับการบริหารงานวิจัยทั้งภายในและภายนอก

ประเทศ

7.1 ผู้อำนวยการแผนงานวิจัย: ชื่อแผนงานวิจัย

-ไม่มี-

7.2 หัวหน้าโครงการวิจัย

-ไม่มี-

7.3 งานวิจัยที่ทำเสร็จแล้ว

การวิเคราะห์ปริมาณของแคดเมียม และตะกั่วด้วยเทคนิคดีฟเฟอร์เรนเชียล ฟลัสอะโนดิกสทริปปิงโวลแทมเมตรีในตัวอย่างน้ำดื่ม ของมหาวิทยาลัยราชภัฏมหาสารคาม ได้รับทุนสนับสนุนจากสำนักวิจัยและพัฒนา มหาวิทยาลัยราชภัฏมหาสารคาม

7.4 งานวิจัยที่กำลังทำ

-

7.5 ผลงานที่เคยตีพิมพ์และเผยแพร่

Suwannasom, P., Tansupo, P., Chanthai, S. and Ruangviriyachai, C. **GC-MS screening gibberellic acid (GA₃) in water fermented juices.** Poster presentation at the 5th PERCH Annual Scientific Congress (PERCH Congress V); May 6-9, 2007; Jomtien Palm Beach Resort, Pattaya, Chonburi, Thailand. P. 125

Suwannasom, P., Tansupo, P., Chanthai, S. and Ruangviriyachai, C. **Determination of some plant nutrients in liquid biofertilizers.** Poster presentation at the 8th National Grad Research Conference; September 7-8, 2007; Salaya, Mahidol University, Thailand. P. 247.

Suwannasom, P., Tansupo, P., Chanthai, S. and Ruangviriyachai, C. **Determination of gibberellic acid (GA₃) in liquid biofertilizers.** Oral presentation at the 10th Symposium on Graduate Research, KCU; January 18th 2008; Graduate School Khon Kaen University, Khon Kaen, Thailand. P. 28.

ปนัดดา แทนสุโพธิ์, ออรวดี สันประภา, สุขสันต์ ไตยันโท, ภิรมย์ สุวรรณสม, ศักดิ์สิทธิ์ จันทร์ไทย และ เฉลิม เรื่องวิจัยช่วย การหาปริมาณของออกซินในน้ำหมักชีวภาพอย่างง่าย โดยใช้เทคนิคสเปกโทรโฟโตเมตรี.การประชุมวิชาการเครือข่ายการวิจัยของสถาบันอุดมศึกษา 17-19 มกราคม 2551 โรงแรมโฆษะ อำเภอเมือง จังหวัดขอนแก่น ประเทศไทย หน้า 45-48.