§11014

L-麩酸鈉

Monosodium L-Glutamate

$$O - Na^+ \cdot H_2O$$

分子式: C5H8NNaO4·H2O

分子量:187.13

1. 含 量 : 本品所含C₅H₈NNaO₄·H₂O以乾重計,應在99.0%以上。

2. 外 觀:本品為白色幾近無臭之結晶或結晶性粉末。

3. 鑑 別:(1)溶解度:本品易溶於水;略溶於酒精;幾乎不溶於乙醚。

(2)麩胺酸鹽:取本品1g,溶於水100 mL,可加入數滴氨試液幫助溶解,供作檢品溶液;另取L-麩酸鈉標準品1g,溶於水100 mL,供作標準溶液。各取檢品溶液及標準溶液1μL,以矽膠薄層板(0.25 mm)進行層析分析。以正丁醇:冰醋酸:水(2:1:1, v/v/v)溶液為展開溶媒,展開高度10 cm後,取出層析板,於80°C乾燥30分鐘,並以寧海都靈試液(Ninhydrin T.S.)噴霧,於80°C加熱10分鐘,檢品溶液在層析板上所得主要斑點之R_f值應與標準溶液所得結果相同。

(3)鈉鹽:本品應呈一般鑑別試驗法(附錄A-17)中鈉鹽之反 應。

4. 乾 燥 減 重 :本品按照乾燥減重檢查法(附錄A-3),於98℃乾燥5小時,其減失重量不得超過0.5%。

5. pH : 本品之水溶液(5%)之pH值應為6.7~7.2。

6. 比 旋 光 度:取預經乾燥之本品約5g,精確稱定,溶於2 N鹽酸液使成50 mL,按照旋光度測定法(附錄A-11)測定之,其比旋光度應為 $[\alpha]_D^{20} = +24.8 \sim 25.3^{\circ}$ 。

7. 氯 化 物:取本品0.07g,按照氯化物檢查法(附錄A-1)檢查之,如起混濁,不得較0.01 N鹽酸液0.4 mL之對照試驗所起者為濃(以Cl計,0.2%以下)。

8. 吡咯烷酮羧酸:取本品0.5 g,溶於水100 mL,供作檢品溶液,另取L-麩酸鈉 (Pyrrolidone 標準品0.5 g及吡咯烷酮羧酸(pyrrolidone carboxylic acid, carboxylic acid)
C5H7NO3)標準品2.5 mg,溶於水100 mL,供作標準溶液。各取檢品溶液及標準溶液2 μL,以矽膠薄層板(0.25 mm)進行層析分析。以正丁醇:冰醋酸:水(2:1:1, v/v/v)溶液為展開溶媒,展開高度10 cm後,取出層析板風乾30分鐘。將含有次氯酸

納3 g之50 mL燒杯置於另一展開槽中,緩慢加入鹽酸1 mL至燒杯中,以產生氣氣,將展開槽覆蓋玻璃上蓋,靜置30秒鐘,使展開槽內充滿氣氣。將風乾之層析板置於展開槽中,覆蓋玻璃上蓋,靜置20分鐘,取出層析板,放置10分鐘,以乙醇噴霧,風乾後,再以碘化鉀-澱粉溶液(取澱粉0.5 g溶於水50 mL,加熱攪拌至糊化。冷卻後,加入碘化鉀0.5 g,加水使成100 mL)噴霧,並立即於自然光下觀察層析板,當標準溶液出現吡咯烷酮羧酸之斑點時,檢品溶液不應出現對應之斑點。

- 9. 鉛 : 取本品0.5 g,按照衛生福利部公告「重金屬檢驗方法總則」 進行分析,其所含鉛(Pb)應在1 mg/kg以下。
- 10. 含 量 測 定:取預經乾燥之本品約 $0.2\,g$,精確稱定,溶於甲酸 $6\,mL$,加入 冰醋酸 $100\,mL$,用 $0.1\,N$ 過氯酸液滴定,以電位差計測定其滴 定終點,另做一空白試驗校正之。每mL之 $0.1\,N$ 過氯酸液相當 於 $9.356\,mg$ 之 $C_5H_8NNaO_4\cdot H_2O$ 。

參考文獻:

FAO. 2006. Monosodium L-Glutamate monograph 1. Joint FAO/WHO Expert Committee on Food Additives.

[http://www.fao.org/fileadmin/user_upload/jecfa_additives/docs/Monograph1/Additive-292.pdf]