食品中總配醣生物鹼之檢驗方法(草案)

Method of Test for Total Glycoalkaloids in Foods

- 適用範圍:本檢驗方法適用於馬鈴薯中總配醣生物鹼(total glycoalkaloids),
 包括α-solanine及α-chaconine之檢驗。
- 2. 檢驗方法:檢體經萃取後,以液相層析串聯質譜儀(liquid chromatograph/tandem mass spectrometer, LC/MS/MS)分析之方法。

2.1. 裝置:

- 2.1.1. 液相層析串聯質譜儀:
 - 2.1.1.1. 離子源: 電灑離子化正離子(positive ion electrospray ionization, ESI⁺)。
 - 2.1.1.2. 層析管: BEH C18, 1.7 μm, 內徑2.1 mm×10 cm, 或同級品。
- 2.1.2. 攪拌均質器(Blender)。
- 2.1.3. 離心機(Centrifuge): 可達3000 ×g以上,並具有5℃以下溫控功能。
- 2.1.4. 超音波振盪器(Ultrasonicator)。
- 2.2. 試藥:冰醋酸及甲酸均採用殘留量級;乙腈採用液相層析級;去離子水 (比電阻於25℃可達18 MΩ·cm以上);α-solanine及α-chaconine對照用 標準品。
- 2.3. 器具及材料:
 - 2.3.1. 容量瓶: 10 mL及100 mL。
 - 2.3.2. 離心管: 50 mL, PP 材質。
 - 2.3.3. 濾膜: 孔徑0.22 μm, PVDF材質。
- 2.4. 5%醋酸溶液:

取冰醋酸5 mL,加去離子水使成100 mL。

2.5. 2%醋酸溶液:

取冰醋酸20 mL,加去離子水使成1000 mL。

2.6. 0.1%甲酸溶液:

取甲酸0.5 mL,加去離子水使成500 mL。

2.7. 移動相溶液之調製:

取0.1%甲酸溶液與乙腈以7:3(v/v)之比例混合後,以濾膜過濾,取濾液

供作移動相溶液。

2.8. 標準溶液之配製:

取α-solanine及α-chaconine對照用標準品各約 $10\,mg$,精確稱定,分別以5% 醋酸溶液溶解並定容至 $10\,mL$,作為標準原液,於4°C貯存。臨用時,取適量各標準原液混合,以移動相溶液稀釋至 $0.025\sim10\,\mu g/mL$,供作標準溶液。

2.9. 檢液之調製:

將檢體細切均質後,取約5g,精確稱定,置於離心管中,加2%醋酸溶液30 mL,超音波振盪15分鐘,於5℃以3000×g離心5分鐘,取上清液,殘留物加入2%醋酸溶液30 mL,重複上述步驟2次,合併上清液,以2%醋酸溶液定容至100 mL,經濾膜過濾後,供作檢液。

2.10. 鑑別試驗及含量測定:

精確量取檢液及標準溶液各10 μL,分別注入液相層析串聯質譜儀中,依下列條件進行分析,就檢液與標準溶液所得波峰之滯留時間及多重反應 偵測相對離子強度鑑別之,並依下列計算式求出檢體中總配醣生物鹼之 含量(mg/kg):

檢體中總配醣生物鹼之含量 $(mg/kg) = \frac{\sum C \times V}{M}$

C: 由標準曲線求得檢液中α-solanine或α-chaconine之濃度(μg/mL)

V:檢體最後定容之體積(mL)

M:取樣分析檢體之重量(g)

液相層析串聯質譜分析條件(註):

層析管: BEH C18, 1.7 μm, 內徑2.1 mm × 10 cm。

移動相溶液:依2.7.節調製之溶液。

移動相流速: 0.25 mL/min。

注入量:10 μL。

毛細管電壓(Capillary voltage): 3.2 kV。

離子源溫度(Ion source temperature):150℃。

溶媒揮散溫度(Desolvation temperature): 400℃。

偵測模式:多重反應偵測(multiple reaction monitoring, MRM)。偵測離

子、進樣錐電壓(cone voltage)與碰撞能量(collision energy) 如下表:

分析物	前驅離子(m/z)>	進樣錐電壓	碰撞能量
	產物離子(m/z)	(V)	(eV)
α-solanine	868.5 > 398.5*	54	80
	868.5 > 722.5	54	80
α-chaconine	852.5 > 706.5*	44	76
	852.5 > 398.5	44	75

^{*}定量離子對

- 註:1.上述測定條件分析不適時,可依所使用之儀器,設定適合之測定條件。
 - 2. 相對離子強度由定性離子對與定量離子對之波峰面積相除而得 (≦100%),容許範圍如下:

相對離子強度(%)	容許範圍(%)
> 50	±20
> 20~50	± 25
> 10~20	± 30
≤ 10	± 50

附註:1. 本檢驗方法之定量極限,α-solanine及α-chaconine均為0.5 mg/kg。

2. 檢體中有影響檢驗結果之物質時,應自行探討。

參考文獻:

- 1. Sánchez Maldonado, A. F., Mudge, E., Gänzle, M. G. and Schieber, A. 2014. Extraction and fractionation of phenolic acids and glycoalkaloids from potato peels using acidified water/ethanol-based solvents. Food Res. Int. 65: 27-34.
- 2. Jensen, P. H., Juhler, R. K., Nielsen, N. J., Hansen, T. H., Strobel, B. W., Jacobsen, O. S., Nielsen, J. and Hansen, H. C. B. 2008. Potato glycoalkaloids in soil-optimising liquid chromatography–time-of-flight mass spectrometry for quantitative studies. J. Chromatogr. A 1182: 65-71.