

# 食品器具、容器、包裝檢驗方法—嬰兒奶瓶除外 之聚碳酸酯塑膠類之檢驗修正草案總說明

為加強食品器具、容器、包裝之管理，並依據食品安全衛生管理法第三十八條規定：「各級主管機關執行食品、食品添加物、食品器具、食品容器或包裝及食品用洗潔劑之檢驗，其檢驗方法，經食品檢驗方法諮詢會諮詢，由中央主管機關定之」，爰擬具「食品器具、容器、包裝檢驗方法—嬰兒奶瓶除外之聚碳酸酯塑膠類之檢驗」修正草案，其修正要點如下：

- 一、修正中英文標題。
- 二、鉛及鎬之檢驗(材質試驗)：增列儲存瓶，修正試藥、標準溶液之配製及含量測定。
- 三、高錳酸鉀消耗量之檢驗(溶出試驗)：增列容量瓶及硫酸：水溶液之調製及修正含量測定。
- 四、重金屬之檢驗(溶出試驗)：增列試藥(去離子水及鉛對照用標準品)及醋酸溶液之調製，修正硝酸溶液之調製、鉛標準溶液之配製及可盛裝液體容器類之檢液之調製。
- 五、蒸發殘渣之檢驗(溶出試驗)：增列醋酸溶液之調製及修正含量測定。
- 六、雙酚 A 之檢驗(溶出試驗)：試藥增列去離子水。
- 七、增列附註二。
- 八、增列參考文獻。

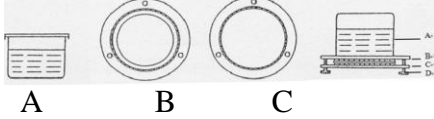
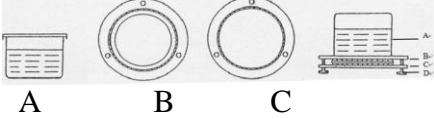
# 食品器具、容器、包裝檢驗方法—嬰兒奶瓶除外 之聚碳酸酯塑膠類之檢驗修正草案對照表

修正規定	現行規定	說明
<p>食品器具、容器、包裝檢驗方法—聚碳酸酯塑膠類之檢驗 <u>Methods of Test for Food Utensils, Containers and Packages- Test of Polycarbonate Plastic Products</u></p> <p>1. 適用範圍：本檢驗方法適用於聚碳酸酯塑膠類食品器具、容器、包裝之檢驗。</p> <p>2. 材質鑑別：依「食品器具、容器、包裝檢驗方法—塑膠類之檢驗」進行鑑別。</p> <p>3. 材質試驗：</p> <p>3.1. 鉛之檢驗：</p> <p>3.1.1. 檢驗方法：檢體經灰化後，以原子吸收光譜儀(atomic absorption spectrophotometer, AAS)分析之方法。</p> <p>3.1.1.1. 裝置：</p> <p>3.1.1.1.1. 原子吸收光譜儀：具波長283.3 nm，並附有鉛之中空陰極射線管者。</p> <p>3.1.1.1.2. 灰化爐(Furnace)：附有自動溫度調節器，溫差在±1.5°C以內者。</p> <p>3.1.1.1.3. 加熱板(Hot plate)。</p> <p>3.1.1.2. 試藥：硫酸及硝酸均採用試藥特級；去離子水(<u>比電阻於25°C可達18 MΩ · cm以上</u>)；鉛<u>對照用標準品</u>(1000 μg/mL)採用原子吸光分析級。</p> <p>3.1.1.3. 器具及材料：</p> <p>3.1.1.3.1. 坩堝<sup>(註)</sup>：50 mL，瓷製或白金製，附蓋。</p> <p>3.1.1.3.2. 容量瓶<sup>(註)</sup>：10 mL、<u>50 mL及100 mL</u>，Pyrex材質。</p> <p>3.1.1.3.3. 儲存瓶：50 mL，PP材質。</p>	<p>食品器具、容器、包裝檢驗方法—<u>嬰兒奶瓶除外之聚碳酸酯塑膠類之檢驗</u> <u>Method of Test for Food Utensils, Containers and Packages- Test of Polycarbonate Except Baby Bottles</u></p> <p>1. 適用範圍：本檢驗方法適用於<u>嬰兒奶瓶除外</u>聚碳酸酯塑膠類食品器具、容器、包裝之檢驗。</p> <p>2. 材質鑑別：依「食品器具、容器、包裝檢驗方法—塑膠類之檢驗」進行鑑別。</p> <p>3. 材質試驗：</p> <p>3.1. 鉛之檢驗：</p> <p>3.1.1. 檢驗方法：檢體經灰化後，以原子吸收光譜儀(atomic absorption spectrophotometer, AAS)分析之方法。</p> <p>3.1.1.1. 裝置：</p> <p>3.1.1.1.1. 原子吸收光譜儀(<u>Atomic absorption spectrophotometer</u>)：具波長 283.3 nm，並附有鉛之中空陰極射線管者。</p> <p>3.1.1.1.2. 灰化爐(Furnace)：附有自動溫度調節器，溫差在±1.5°C以內者。</p> <p>3.1.1.1.3. 加熱板(Hot plate)。</p> <p>3.1.1.2. 試藥：硫酸及硝酸均採用試藥特級；去離子水(<u>電阻係數可達18 MΩ · cm以上</u>)；鉛標準品(1000 μg/mL)採用原子吸光分析級。</p> <p>3.1.1.3. 器具及材料：</p> <p>3.1.1.3.1. 坩堝<sup>(註)</sup>：50 mL，瓷製或白金製，附蓋。</p> <p>3.1.1.3.2. 容量瓶<sup>(註)</sup>：10 mL、100 mL，Pyrex材質。</p>	<p>一、修正中英文標題。</p> <p>二、鉛及鎘之檢驗(材質試驗)：增列儲存瓶，修正試藥、標準溶液之配製及含量測定。</p> <p>三、高錳酸鉀消耗量之檢驗(溶出試驗)：增列容量瓶及硫酸：水溶液之調製及修正含量測定。</p> <p>四、重金屬之檢驗(溶出試驗)：增列試藥(去離子水及鉛對照用標準品)及醋酸溶液之調製，修正確酸溶液之調製、鉛標準溶液之配製及可盛裝液體容器類之檢液之調製。</p> <p>五、蒸發殘渣之檢驗(溶出試驗)：增列醋酸溶液</p>

<p>註：器具經洗淨後，浸於硝酸：水(1:1, v/v)溶液，放置過夜，取出將附著之硝酸溶液以水清洗，再以去離子水潤洗後，乾燥備用。</p> <p>3.1.1.4. 0.1 N硝酸溶液之調製： 取硝酸7 mL，緩緩加入去離子水600 mL中，再加去離子水使成1000 mL。</p> <p>3.1.1.5. 標準溶液之配製： <u>精確量取鉛對照用標準品1 mL</u>，置於50 mL容量瓶中，以0.1 N硝酸溶液定容，移入儲存瓶中，作為標準原液。臨用時<u>精確量取適量標準原液</u>，以0.1 N硝酸溶液稀釋至0.5~10.0 <math>\mu\text{g}/\text{mL}</math>，供作標準溶液。</p> <p>3.1.1.6. 檢液之調製： 將檢體細切成5 mm以下之小塊，取約1 g，精確稱定，置於坩堝中，滴加硫酸10滴，於加熱板上徐徐加熱至大部分硫酸蒸發後，繼續加熱至白煙消失，移入灰化爐中以450°C灰化，未完全灰化時，再以少量硫酸潤濕，乾燥後繼續灰化，反覆操作至灰化完全。殘留物以0.1 N硝酸溶液溶解並定容至10 mL，供作檢液。另取一<u>空白</u>坩堝，滴加硫酸10滴，依上述步驟同樣操作，供作空白檢液。</p> <p>3.1.1.7. 含量測定： 將檢液、空白檢液及標準溶液分別注入原子吸收光譜儀中，於波長283.3 nm處測定其吸光值，就檢液及空白檢液之吸光值依下列計算式求出檢體中鉛之含量(ppm)：</p> <p>檢體中鉛之含量(ppm)=  <math display="block">\frac{(C - C_0) \times V}{M}</math></p> <p>C：由標準曲線求得檢液中鉛之濃度(<math>\mu\text{g}/\text{mL}</math>)  <math>C_0</math>：由標準曲線求得空白檢液中</p>	<p>註：器具經洗淨後，浸於硝酸：水(1:1, v/v)溶液，放置過夜，取出將附著之硝酸溶液以水清洗，再以去離子水潤洗後，乾燥備用。</p> <p>3.1.1.4. 0.1 N硝酸溶液之調製： 量取硝酸7 mL，緩緩加入去離子水600 mL中，再加去離子水使成1000 mL。</p> <p>3.1.1.5. 標準溶液之配製： <u>精確量取適量鉛標準品</u>，以0.1 N硝酸溶液稀釋至0.5~10.0 <math>\mu\text{g}/\text{mL}</math>，供作標準溶液。</p> <p>3.1.1.6. 檢液之調製： 將檢體細切成5 mm以下之小塊，取約1 g，精確稱定，置於坩堝中，滴加硫酸10滴，於加熱板上徐徐加熱至大部分硫酸蒸發後，繼續加熱至白煙消失，移入灰化爐中以450°C灰化，未完全灰化時，再以少量硫酸潤濕，乾燥後繼續灰化，反覆操作至灰化完全。殘留物以0.1 N硝酸溶液溶解並定容至10 mL，供作檢液。另取一坩堝，滴加硫酸10滴，同樣操作，供作空白檢液。</p> <p>3.1.1.7. 含量測定： 將檢液、空白檢液及標準溶液分別注入原子吸收光譜儀中，於波長283.3 nm處測定其吸光值，就檢液<u>扣除空白檢液測定值後與標準溶液所得吸光值比較之</u>，依下列計算式求出檢體中鉛之含量(ppm)。  <math display="block">\text{檢體中鉛之含量(ppm)} = \frac{C \times V}{M}</math></p> <p>C：由標準曲線求得檢液中鉛之濃度(<math>\mu\text{g}/\text{mL}</math>)  V：檢體最後定容之體積(mL)  M：取樣分析檢體之重量(g)</p>	<p>之調製及 修正含量 測定。</p> <p>六、雙酚A之檢 驗(溶出試 驗)：試藥增 列去離子 水。</p> <p>七、增列附註 二。</p> <p>八、增列參考文 獻。</p>
---	--	---

<p><u>鉛之濃度(μg/mL)</u></p> <p>V：檢體最後定容之體積(mL)</p> <p>M：取樣分析檢體之重量(g)</p> <p>3.2. 鎘之檢驗：</p> <p>3.2.1. 檢驗方法：檢體經灰化後，以原子吸收光譜儀(atomic absorption spectrophotometer, AAS)分析之方法。</p> <p>3.2.1.1. 裝置：</p> <p>3.2.1.1.1. 原子吸收光譜儀：具波長228.8 nm，並附有鎘之中空陰極射線管者。</p> <p>3.2.1.1.2. 灰化爐(Furnace)：附有自動溫度調節器，其溫差在±1.5 °C 以內者。</p> <p>3.2.1.1.3. 加熱板(Hot plate)。</p> <p>3.2.1.2. 試藥：硫酸及硝酸均採用試藥特級；去離子水(<u>比電阻於25°C可達18 MΩ · cm以上</u>)；鎘<u>對照用標準品</u>(1000 μg/mL)採用原子吸光分析級。</p> <p>3.2.1.3. 器具及材料：</p> <p>3.2.1.3.1. 坩堝<sup>(註)</sup>：50 mL，瓷製或白金製，附蓋。</p> <p>3.2.1.3.2. 容量瓶<sup>(註)</sup>：10 mL、<u>50 mL及100 mL</u>，Pyrex材質。</p> <p>3.2.1.3.3. 儲存瓶：50 mL，PP材質。</p> <p>註：器具經洗淨後，浸於硝酸：水(1:1, v/v)溶液，放置過夜，取出將附著之硝酸溶液以水清洗，再以去離子水潤洗後，乾燥備用。</p> <p>3.2.1.4. 0.1 N硝酸溶液之調製：取硝酸7 mL，緩緩加入去離子水600 mL中，再加去離子水使成1000 mL。</p> <p>3.2.1.5. 標準溶液之配製： 精確量取<u>鎘對照用標準品</u>1 mL，置於50 mL容量瓶中，以0.1 N硝酸溶液定容，移入儲存瓶中，作為標準原液。臨用時精確量取<u>適量</u>標準原液，以0.1 N硝酸</p>	<p>3.2. 鎘之檢驗：</p> <p>3.2.1. 檢驗方法：檢體經灰化後，以原子吸收光譜儀(atomic absorption spectrophotometer, AAS)分析之方法。</p> <p>3.2.1.1 裝置：</p> <p>3.2.1.1.1 原子吸收光譜儀(Atomic absorption spectrophotometer)：具波長 228.8 nm，並附有鎘之中空陰極射線管者。</p> <p>3.2.1.1.2 灰化爐(Furnace)：附有自動溫度調節器，其溫差在±1.5 °C 以內者。</p> <p>3.2.1.1.3 加熱板(Hot plate)。</p> <p>3.2.1.2. 試藥：硫酸及硝酸均採用試藥特級；去離子水(<u>電阻係數可達18 MΩ · cm以上</u>)；鎘標準品(1000 μg/mL)採用原子吸光分析級。</p> <p>3.2.1.3. 器具及材料：</p> <p>3.2.1.3.1. 坩堝<sup>(註)</sup>：50 mL，瓷製或白金製，附蓋。</p> <p>3.2.1.3.2. 容量瓶<sup>(註)</sup>：10 mL、100 mL，Pyrex材質。</p> <p>註：器具經洗淨後，浸於硝酸：水(1:1, v/v)溶液，放置過夜，取出將附著之硝酸溶液以水清洗，再以去離子水潤洗後，乾燥備用。</p> <p>3.2.1.4. 0.1 N硝酸溶液之調製： 量取硝酸7 mL，緩緩加入去離子水600 mL中，再加去離子水使成1000 mL。</p> <p>3.2.1.5. 標準溶液之配製： 精確量取<u>適量</u>鎘標準品，，以0.1 N 硝酸溶液稀釋至 0.05 ~ 1.0 μg/mL，供作標準溶液。</p>
---	--

<p>溶液稀釋至0.05~1.0 <math>\mu\text{g/mL}</math>，供作標準溶液。</p> <p><b>3.2.1.6. 檢液之調製：</b></p> <p>將檢體細切成5 mm 以下之小塊，取約1 g，精確稱定，置於坩堝中，滴加硫酸10滴，於加熱板上徐徐加熱至大部分硫酸蒸發後，繼續加熱至白煙消失，移入灰化爐中以450°C 灰化，未完全灰化時，再以少量硫酸潤濕，乾燥後繼續灰化，反覆操作至灰化完全。殘留物以0.1 N硝酸溶液溶解並定容至10 mL，供作檢液。另取一<u>空白</u>坩堝，滴加硫酸10滴，依上述步驟同樣操作，供作空白檢液。</p> <p><b>3.2.1.7. 含量測定：</b></p> <p>將檢液、空白檢液及標準溶液分別注入原子吸收光譜儀中，於波長228.8 nm處測定其吸光值，就檢液及空白檢液之吸光值依下列計算式求出檢體中鎘之含量(ppm)：</p> $\text{檢體中鎘之含量 (ppm)} = \frac{(C - C_0) \times V}{M}$ <p>C：由標準曲線求得檢液中鎘之濃度(<math>\mu\text{g/mL}</math>)</p> <p><u><math>C_0</math></u>：由標準曲線求得空白檢液中鎘之濃度(<math>\mu\text{g/mL}</math>)</p> <p>V：檢體最後定容之體積(mL)</p> <p>M：取樣分析檢體之重量(g)</p> <p><b>4. 溶出試驗：</b></p> <p><b>4.1. 高錳酸鉀消耗量之檢驗：</b></p> <p><b>4.1.1. 檢驗方法：</b> 檢體經溶出後，溶出液以滴定分析之方法。</p> <p><b>4.1.1.1. 裝置：</b></p> <p>4.1.1.1.1. 水浴(Water bath)：溫差在<math>\pm 1^\circ\text{C}</math> 以內者。</p> <p>4.1.1.1.2. 烘箱(Oven)：附有自動溫度調節，溫差在<math>\pm 1^\circ\text{C}</math> 以內者。</p> <p><b>4.1.1.2. 試藥：</b> 高錳酸鉀及草酸鈉均採用試藥特級；硫酸採用試藥級。</p>	<p><b>3.2.1.6. 檢液之調製：</b></p> <p>將檢體細切成5 mm 以下之小塊，取約1 g，精確稱定，置於坩堝中，滴加硫酸10滴，於加熱板上徐徐加熱至大部分硫酸蒸發後，繼續加熱至白煙消失，移入灰化爐中以450°C 灰化，未完全灰化時，再以少量硫酸潤濕，乾燥後繼續灰化，反覆操作至灰化完全。殘留物以0.1 N硝酸溶液溶解並定容至10 mL，供作檢液。另取一坩堝，滴加硫酸10滴，同樣操作，供作空白檢液。</p> <p><b>3.2.1.7. 含量測定：</b></p> <p>將檢液、空白檢液及標準溶液分別注入原子吸收光譜儀中，於波長228.8 nm處測定其吸光值，就檢液扣除空白檢液測定值後與標準溶液所得吸光值比較之，依下列計算式求出檢體中鎘之含量(ppm)。</p> $\text{檢體中鎘之含量 (ppm)} = \frac{C \times V}{M}$ <p>C：由標準曲線求得檢液中鎘之濃度(<math>\mu\text{g/mL}</math>)</p> <p>V：檢體最後定容之體積(mL)</p> <p>M：取樣分析檢體之重量(g)</p> <p><b>4. 溶出試驗：</b></p> <p><b>4.1. 高錳酸鉀消耗量之檢驗：</b></p> <p><b>4.1.1. 檢驗方法：</b> 檢體經溶出後，溶出液以滴定分析之方法。</p> <p><b>4.1.1.1. 裝置：</b></p> <p>4.1.1.1.1. 水浴(Water bath)：溫差在<math>\pm 1^\circ\text{C}</math> 以內者。</p> <p>4.1.1.1.2. 烘箱(Oven)：附有自動溫度調節，溫差在<math>\pm 1^\circ\text{C}</math> 以內者。</p> <p><b>4.1.1.2. 試藥：</b> 高錳酸鉀(<i>potassium permanganate</i>)及草酸鈉(<i>sodium oxalate</i>)均採用試藥特級；硫酸採用試藥級。</p>
--	---

<p><b>4.1.1.3. 器具及材料：</b></p> <p><b>4.1.1.3.1. 單面溶出器具：</b>依圖一各部分組成：</p> <p>A：移行槽，玻璃製，內徑9 cm (表面積為 <math>63.62 \text{ cm}^2</math>)，外徑11.5 cm，瓶高7 cm。</p> <p>B：圓環，貼有橡膠墊圈，鐵弗龍製或不銹鋼製。內徑9 cm，外徑15 cm，高1.8 cm。</p> <p>C：圓盤，貼有橡膠墊圈，鐵弗龍製或不銹鋼製。直徑15 cm，高1.8 cm。</p> <p>D：固定螺栓。</p>  <p><b>圖一、單面溶出用器具</b></p> <p><b>4.1.1.3.2. 三角燒瓶：</b>250 mL。</p> <p><b>4.1.1.3.3. 滴定管：</b>25 mL，最小刻度為0.05 mL，褐色。</p> <p><b>4.1.1.3.4. 容量瓶：</b>1000 mL，Pyrex材質。</p> <p><b>4.1.1.4. 試劑之調製：</b></p> <p><b>4.1.1.4.1. 硫酸：</b>水(1:2, v/v)溶液： 取硫酸與水以1：2 (v/v)比例混勻。</p> <p><b>4.1.1.4.2. 0.01 N高錳酸鉀溶液：</b>稱取高錳酸鉀約0.33 g，置於1000 mL容量瓶中，以水溶解並定容，使用時以0.01 N草酸鈉溶液標定其力價。</p> <p><b>4.1.1.4.3. 0.01 N草酸鈉溶液：</b>稱取草酸鈉0.67 g，置於1000 mL容量瓶中，以水溶解並定容。</p> <p><b>4.1.1.5. 檢液之調製：</b></p> <p><b>4.1.1.5.1. 可盛裝液體容器類：</b>檢體用水洗淨乾燥後，加入約容器80%容積量之預先加熱至95°C之水，或以表面積每cm<sup>2</sup>為單位，加入預先加熱至95°C之水2 mL，用鋁箔覆蓋後，置於95°C之水浴中，並時時輕搖，30分鐘後取出溶出液，供作檢液。</p>	<p><b>4.1.1.3. 器具及材料：</b></p> <p><b>4.1.1.3.1. 單面溶出器具：</b>依圖一各部分組成：</p> <p>A：移行槽，玻璃製，內徑9 cm (表面積為 <math>63.62 \text{ cm}^2</math>)，外徑11.5 cm，瓶高7 cm。</p> <p>B：圓環，貼有橡膠墊圈，鐵弗龍製或不銹鋼製。內徑9 cm，外徑15 cm，高1.8 cm。</p> <p>C：圓盤，貼有橡膠墊圈，鐵弗龍製或不銹鋼製。直徑15 cm，高1.8 cm。</p> <p>D：固定螺栓。</p>  <p><b>圖一、單面溶出用器具</b></p> <p><b>4.1.1.3.2. 三角燒瓶：</b>250 mL。</p> <p><b>4.1.1.3.3. 滴定管：</b>25 mL，最小刻度為0.05 mL，褐色。</p> <p><b>4.1.1.4. 試劑之調製：</b></p> <p><b>4.1.1.4.1. 0.01 N高錳酸鉀溶液：</b>稱取高錳酸鉀約0.33 g，置於1000 mL容量瓶中，以水溶解並定容，使用時以0.01 N草酸鈉溶液標定其力價。</p> <p><b>4.1.1.4.2. 0.01 N草酸鈉溶液：</b>稱取草酸鈉0.67 g，置於1000 mL容量瓶中，以水溶解並定容。</p> <p><b>4.1.1.5. 檢液之調製：</b></p> <p><b>4.1.1.5.1. 可盛裝液體容器類：</b>檢體用水洗淨乾燥後，加入約容器80%容積量之預先加熱至95°C之水，或以表面積每cm<sup>2</sup>為單位，加入預先加熱至95°C之水2 mL，用鋁箔覆蓋後，置於95°C之水浴中，並時時輕搖，30分鐘後取出溶出液，供作檢液。</p>
--	---

<p>4.1.1.5.2. 單層薄膜及薄板類： 表面與裡面由相同材質構成之檢體，將檢體表面與裡面之面積和作為檢體之面積，以每 cm<sup>2</sup>為單位，加入預先加熱至 95°C 之水 2 mL，以下同 4.1.1.5.1. 節操作。對於表面與裡面由不同材質構成之檢體，將其實際與食品接觸之面，利用單面溶出器具製備檢液。將檢體平鋪於裝有預先加熱至 95°C 之水 127 mL 之移行槽口，與食品接觸之面朝移行槽底，將移行槽裝入圓環中，於其上加圓盤後，以固定螺栓夾緊，將單面溶出器具倒置，使檢體與水接觸，置於預先調整至 95°C 之烘箱中，30 分鐘後取出溶出液，供作檢液。</p> <p>4.1.1.6. 測定：</p> <p>取水 100 mL 置三角燒瓶中，加硫酸：水(1:2, v/v)溶液 5 mL 及 0.01 N 高錳酸鉀溶液 10 mL，加熱煮沸 5 分鐘，去除此液，以水洗淨三角燒瓶。精確量取檢液 100 mL 置於三角燒瓶中，加硫酸：水(1:2, v/v)溶液 5 mL，並以褐色滴定管滴入 0.01 N 高錳酸鉀溶液 10 mL，加熱煮沸 5 分鐘或於沸水浴中加熱 15 分鐘，停止加熱後，立即以另一支滴定管滴入 0.01 N 草酸鈉溶液 10 mL 脫色，並立即滴加 0.01 N 高錳酸鉀溶液至微紅色不消失為止，即為 0.01 N 高錳酸鉀溶液之滴定量(mL)。另取水 100 mL 同樣操作，作空白試驗，並依下列計算式求出溶出液中高錳酸鉀消耗量(ppm)：</p> $\text{溶出液中高錳酸鉀消耗量(ppm)} = \frac{(a - b) \times f \times 1000 \times 0.316 \times V}{100 \times 2 \times A}$ <p>a：檢液之 0.01 N 高錳酸鉀溶液滴定量(mL)</p>	<p>4.1.1.5.2. 單層薄膜及薄板類： 表面與裡面由相同材質構成之檢體，將檢體表面與裡面之面積和作為檢體之面積，以每 cm<sup>2</sup>為單位，加入預先加熱至 95°C 之水 2 mL，以下同 4.1.1.5.1. 節操作。對於表面與裡面由不同材質構成之檢體，將其實際與食品接觸之面，利用單面溶出器具製備檢液。將檢體平鋪於裝有預先加熱至 95°C 之水 127 mL 之移行槽口，與食品接觸之面朝移行槽底，將移行槽裝入圓環中，於其上加圓盤後，以固定螺栓夾緊，將單面溶出器具倒置，使檢體與水接觸，置於預先調整至 95°C 之烘箱中，30 分鐘後取出溶出液，供作檢液。</p> <p>4.1.1.6. 測定：</p> <p><u>量取水 100 mL 置於三角燒瓶中，加硫酸：水(1:2, v/v)溶液 5 mL 及 0.01 N 高錳酸鉀溶液 10 mL，加熱煮沸 5 分鐘，去除此液，以水洗淨三角燒瓶。精確量取檢液 100 mL 置於三角燒瓶中，加硫酸：水(1:2, v/v)溶液 5 mL，並以褐色滴定管滴入 0.01 N 高錳酸鉀溶液 10 mL，加熱煮沸 5 分鐘或於沸水浴中加熱 15 分鐘，停止加熱後，立即以另一支滴定管滴入 0.01 N 草酸鈉溶液 10 mL 脫色，並立即滴加 0.01 N 高錳酸鉀溶液至微紅色不消失為止，即為 0.01 N 高錳酸鉀溶液之滴定量(mL)。另量取水 100 mL 置於另一三角燒瓶中，同樣操作，作空白試驗，並依下列計算式求出溶出液中高錳酸鉀消耗量(ppm)。</u></p> <p><u>溶出液中高錳酸鉀消耗量(ppm)} = \frac{(a - b) \times f \times 1000}{100} \times 0.316</u></p> <p>a：檢液之 0.01 N 高錳酸鉀溶液滴定量(mL)</p>
---	--

<p>b: 空白試驗之0.01 N高錳酸鉀溶液滴定量(mL)</p> <p>f: 0.01 N高錳酸鉀溶液之力價</p> <p>V: 溶出液體積(mL)</p> <p><u>A: 檢體與溶液接觸之面積(cm<sup>2</sup>)</u></p> <p>4.2. 重金屬之檢驗：</p> <p>4.2.1. 檢驗方法：檢體經溶出後，溶出液以比色分析之方法。</p> <p>4.2.1.1. 裝置：</p> <p>4.2.1.1.1. 水浴(Water bath)：溫差在±1°C以內者。</p> <p>4.2.1.1.2. 烘箱(Oven)：附有自動溫度調節，溫差在±1°C以內者。</p> <p>4.2.1.2. 試藥：冰醋酸採用試藥特級；硝酸、硫化鈉及甘油均採用試藥級；去離子水(比電阻於25°C可達18 MΩ·cm以上)；鉛對照用標準品(1000 µg/mL)採用原子吸光分析級。</p> <p>4.2.1.3. 器具及材料：</p> <p>4.2.1.3.1. 單面溶出器具：同4.1.1.3.1.節。</p> <p>4.2.1.3.2. 納氏比色管(Nessler tube)：50 mL，內徑為20 mm，並附有刻度者。</p> <p>4.2.1.4. 試劑之調製：</p> <p>4.2.1.4.1. 0.1 N硝酸溶液： 取硝酸0.7 mL，緩緩加入去離子水60 mL中，再加去離子水使成100 mL。</p> <p>4.2.1.4.2. 硫化鈉溶液： 稱取硫化鈉5 g，溶於去離子水10 mL，加甘油30 mL混合，密封貯存於避光處，使用期限3個月。</p> <p>4.2.1.4.3. 4%醋酸溶液： 取冰醋酸40 mL，加去離子水使成1000 mL。</p> <p>4.2.1.5. 鉛標準溶液之配製： 精確量取適量鉛對照用標準品，以0.1 N硝酸溶液稀釋至10.0 µg/mL，供作標準溶液。</p>	<p>b: 空白試驗之0.01 N高錳酸鉀溶液滴定量(mL)</p> <p>f: 0.01 N高錳酸鉀溶液之力價</p> <p>4.2. 重金屬之檢驗：</p> <p>4.2.1. 檢驗方法：檢體經溶出後，溶出液以比色分析之方法。</p> <p>4.2.1.1. 裝置：</p> <p>4.2.1.1.1. 水浴(Water bath)：溫差在±1°C以內者。</p> <p>4.2.1.1.2. 烘箱(Oven)：附有自動溫度調節，溫差在±1°C以內者。</p> <p>4.2.1.2. 試藥：冰醋酸及硝酸鉛均採用試藥特級，硝酸、硫化鈉及甘油均採用試藥級。</p> <p>4.2.1.3. 器具及材料：</p> <p>4.2.1.3.1. 單面溶出器具：同4.1.1.3.1.節。</p> <p>4.2.1.3.2. 納氏比色管(Nessler tube)：50 mL，內徑為20 mm，並附有刻度者。</p> <p>4.2.1.4. 10%硝酸溶液之調製： 量取硝酸100 mL，緩緩加入去離子水600 mL中，再加去離子水使成1000 mL。</p> <p>4.2.1.5. 鉛標準溶液之配製： 精確稱取硝酸鉛159.8 mg，溶於10%硝酸溶液10 mL，再加水並定容至1000 mL，作為標準原液(含鉛100 µg/mL)<sup>(註)</sup>。使用時，精確量取標準原液10 mL，加水定容至100 mL，供作標準溶液(含鉛10 µg/mL)。 註：本溶液之調製及保存均須使用不含可溶性鉛鹽之玻璃器具。</p> <p>4.2.1.6. 硫化鈉溶液之配製： 稱取硫化鈉5 g，加水10 mL溶解，再加甘油30 mL混合，密封貯存於避光處，使用期限3個月。</p>
---	--

<p><b>4.2.1.6. 檢液之調製：</b></p> <p>4.2.1.6.1. 檢體用水洗淨乾燥後，加入約容器80%容積量之預先加熱至60°C之4%醋酸溶液，或以表面積每cm<sup>2</sup>為單位，加入預先加熱至60°C之4%醋酸溶液2 mL，用鋁箔覆蓋後，置於60°C之水浴中，並時時輕搖，30分鐘後取出溶出液，<u>先經容器表面積每cm<sup>2</sup>，加入溶出用溶劑2 mL之換算後</u>，供作檢液。</p> <p>4.2.1.6.2. <b>單層薄膜及薄板類：</b>表面與裡面由相同材質構成之檢體，將檢體表面與裡面之面積和作為檢體之面積，以每cm<sup>2</sup>為單位，加入預先加熱至60°C之4%醋酸溶液2 mL，以下同4.2.1.6.1.節操作。對於表面與裡面由不同材質構成之檢體，將其實際與食品接觸之面，利用單面溶出器具製備檢液。將檢體平鋪於裝有預先加熱至60°C之4%醋酸溶液127 mL之移行槽口，與食品接觸之面朝移行槽底，將移行槽裝入圓環中，於其上加圓盤後，以固定螺栓夾緊，將單面溶出器具倒置，使檢體與水接觸，置於預先調整至60°C之烘箱中，30分鐘後取出溶出液，供作檢液。</p> <p>4.2.1.7. <b>測定：</b>精確量取規定量之檢液，置於納氏比色管中，加水至50 mL。精確量取鉛標準溶液2 mL置於另一支納氏比色管中，加4%醋酸溶液20 mL並加水至50 mL。兩支納氏比色管分別加入硫化鈉溶液2滴，振搖混合，放置2分鐘，在白色背景下由上方觀察時，檢液之呈色不得較標準溶液之呈色為深。</p> <p>4.3. <b>蒸發殘渣之檢驗：</b></p> <p>4.3.1. <b>檢驗方法：</b>檢體經溶出，其溶出液蒸發後稱重之方法。</p>	<p><b>4.2.1.7. 檢液之調製：</b></p> <p>4.2.1.6.1. 檢體用水洗淨乾燥後，加入約容器80%容積量之預先加熱至60°C之4%醋酸溶液，或以表面積每cm<sup>2</sup>為單位，加入預先加熱至60°C之4%醋酸溶液2 mL，用鋁箔覆蓋後，置於60°C之水浴中，並時時輕搖，30分鐘後取出溶出液，供作檢液。</p> <p>4.2.1.6.2. <b>單層薄膜及薄板類：</b>表面與裡面由相同材質構成之檢體，將檢體表面與裡面之面積和作為檢體之面積，以每cm<sup>2</sup>為單位，加入預先加熱至60°C之4%醋酸溶液2 mL，以下同4.2.1.7.1節操作。對於表面與裡面由不同材質構成之檢體，將其實際與食品接觸之面，利用單面溶出器具製備檢液。將檢體平鋪於裝有預先加熱至60°C之4%醋酸溶液127 mL之移行槽口，與食品接觸之面朝移行槽底，將移行槽裝入圓環中，於其上加圓盤後，以固定螺栓夾緊，將單面溶出器具倒置，使檢體與水接觸，置於預先調整至60°C之烘箱中，30分鐘後取出溶出液，供作檢液。</p> <p>4.2.1.7. <b>測定：</b>精確量取規定量之檢液，置於納氏比色管中，加水至50 mL。精確量取鉛標準溶液2 mL置於另一支納氏比色管中，加4%醋酸溶液20 mL並加水至50 mL。兩支納氏比色管分別加入硫化鈉溶液2滴，振搖混合，放置2分鐘，在白色背景下由上方觀察時，檢液之呈色不得較標準溶液之呈色為深。</p> <p>4.3. <b>蒸發殘渣之檢驗：</b></p> <p>4.3.1. <b>檢驗方法：</b>檢體經溶出，其溶出液蒸發後稱重之方法。</p>
---	--

<p>4.3.1.1. 裝置：</p> <p>4.3.1.1.1. 水浴(Water bath)：溫差在<math>\pm 1^{\circ}\text{C}</math>以內者。</p> <p>4.3.1.1.2. 烘箱(Oven)：附有自動溫度調節，溫差在<math>\pm 1^{\circ}\text{C}</math>以內者。</p> <p>4.3.1.2. 試藥：冰醋酸採用試藥特級。</p> <p>4.3.1.3. 器具及材料：</p> <p>4.3.1.3.1. 單面溶出器具：同4.1.1.3.1.節。</p> <p>4.3.1.3.2. 蒸發皿：材質為石英製或白金製。</p> <p><u>4.3.1.4. 4% 醋酸溶液之調製：</u></p> <p><u>取冰醋酸40 mL，加水使成1000 mL。</u></p> <p>4.3.1.5. 檢液之調製：</p> <p>4.3.1.5.1. 可盛裝液體容器類：檢體用水洗淨乾燥後，依表一所列溶出條件，加入約容器80%容積量之預先加熱至規定溫度之溶出用溶劑，或以表面積每<math>\text{cm}^2</math>為單位，加入預先加熱至規定溫度之溶出用溶劑2 mL，用鋁箔(4%醋酸溶液作溶出用溶劑時，則用錶玻璃)覆蓋後，置於規定溫度之水浴中，並時時輕搖，於規定時間後取出溶出液，供作檢液。</p> <p>4.3.1.5.2. 單層薄膜及薄板類：表面與裡面由相同材質構成之檢體，將檢體表面與裡面之面積和作為檢體之面積，以每<math>\text{cm}^2</math>為單位，依表一所列溶出條件，加入預先加熱至規定溫度之溶出用溶劑2 mL，以下同4.3.1.5.1.節操作。對於表面與裡面由不同材質構成之檢體，將其實際與食品接觸之面，利用單面溶出器具製備檢液。依表一所列溶出條件，將檢體平鋪於裝有預先加熱至規定溫度之溶出用溶劑127 mL之移行槽口，與食品接觸之面朝移行槽底，將移行槽裝入圓環中，於其上加圓盤後，以固定</p>	<p>4.3.1.1. 裝置：</p> <p>4.3.1.1.1. 水浴(Water bath)：溫差在<math>\pm 1^{\circ}\text{C}</math>以內者。</p> <p>4.3.1.1.2. 烘箱(Oven)：附有自動溫度調節，溫差在<math>\pm 1^{\circ}\text{C}</math>以內者。</p> <p>4.3.1.2. 試藥：冰醋酸採用試藥特級。</p> <p>4.3.1.3. 器具及材料：</p> <p>4.3.1.3.1. 單面溶出器具：同4.1.1.3.1.節。</p> <p>4.3.1.3.2. 蒸發皿：材質為石英製或白金製。</p> <p>4.3.1.4. 檢液之調製：</p> <p>4.3.1.4.1. 可盛裝液體容器類：檢體用水洗淨乾燥後，依表一所列溶出條件，加入約容器80%容積量之預先加熱至規定溫度之溶出用溶劑，或以表面積每<math>\text{cm}^2</math>為單位，加入預先加熱至規定溫度之溶出用溶劑2 mL，用鋁箔(4%醋酸溶液作溶出用溶劑時，則用錶玻璃)覆蓋後，置於規定溫度之水浴中，並時時輕搖，於規定時間後取出溶出液，供作檢液。</p> <p>4.3.1.4.2. 單層薄膜及薄板類：表面與裡面由相同材質構成之檢體，將檢體表面與裡面之面積和作為檢體之面積，以每<math>\text{cm}^2</math>為單位，依表一所列溶出條件，加入預先加熱至規定溫度之溶出用溶劑2 mL，以下同4.3.1.4.1.節操作。對於表面與裡面由不同材質構成之檢體，將其實際與食品接觸之面，利用單面溶出器具製備檢液。依表一所列溶出條件，將檢體平鋪於裝有預先加熱至規定溫度之溶出用溶劑127 mL之移行槽口，與食品接觸之面朝移行槽底，將移行槽裝入圓環中，於其上加圓盤後，以固定</p>
--	--

螺栓夾緊，將單面溶出器具倒置，使檢體與溶出用溶劑接觸，置於預先調整至規定溫度之烘箱中，於規定時間後取出溶出液，供作檢液。

表一、蒸發殘渣溶出試驗之溶出條件

溶出用溶劑	溶出條件
水	95°C, 30分鐘
4%醋酸溶液	60°C, 30分鐘

#### 4.3.1.6. 含量測定：

精確量取檢液200~300 mL，置於預先在105°C乾燥至恆量之蒸發皿中，於水浴中蒸發至乾後，移入烘箱，於105°C乾燥2小時後，取出，移入乾燥器內，冷卻至室溫時迅速稱重。另取等量之相對溶出用溶劑同樣操作，作空白試驗，並依下列計算式求出溶出液中蒸發殘渣量(ppm)：

$$\frac{(a - b) \times 1000 \times V}{M \times 2 \times A}$$

a：檢液經乾燥後之重量(mg)

b：空白試驗之溶出用溶劑經乾燥後之重量(mg)

M：檢液之取量(mL)

V：溶出液體積(mL)

A：檢體與溶液接觸之面積(cm<sup>2</sup>)

#### 4.4. 雙酚A之檢驗：

4.4.1. 檢驗方法：檢體經溶出後，溶出液以高效液相層析儀(high performance liquid chromatograph, HPLC)分析之方法。

##### 4.4.1.1. 裝置：

###### 4.4.1.1.1. 高效液相層析儀：

4.4.1.1.1.1. 檢出器：螢光檢出器(fluorescence detector)。

4.4.1.1.1.2. 層析管：Inertsil ODS-2, 5 μm，內徑4.6 mm × 25 cm，或同級品。

4.4.1.1.2. 水浴(Water bath)：溫

螺栓夾緊，將單面溶出器具倒置，使檢體與溶出用溶劑接觸，置於預先調整至規定溫度之烘箱中，於規定時間後取出溶出液，供作檢液。

表一、蒸發殘渣溶出試驗之溶出條件

溶出用溶劑	溶出條件
水	95°C, 30分鐘
4%醋酸溶液	60°C, 30分鐘

#### 4.3.1.5. 含量測定：

精確量取檢液200~300 mL，置於預先在105°C乾燥至恆量之蒸發皿中，於水浴中蒸發乾涸後，移入烘箱，於105°C乾燥2小時後，取出，移入乾燥器內，冷卻至室溫時迅速稱重。另取等量之相對溶出用溶劑同樣操作，作空白試驗，並依下列計算式求出溶出液中蒸發殘渣量(ppm)。

$$\frac{(a - b) \times 1000}{V}$$

a：檢液經乾燥後之重量(mg)

b：空白試驗之溶出用溶劑經乾燥後之重量(mg)

V：檢液之取量(mL)

#### 4.4. 雙酚A之檢驗：

4.4.1. 檢驗方法：檢體經溶出後，溶出液以高效液相層析儀(high performance liquid chromatograph, HPLC)分析之方法。

##### 4.4.1.1. 裝置：

###### 4.4.1.1.1. 高效液相層析儀：

4.4.1.1.1.1. 檢出器：螢光檢出器(fluorescence detector)。

4.4.1.1.1.2. 層析管：Inertsil ODS-2, 5 μm，內徑4.6 mm × 25 cm，或同級品。

4.4.1.1.2. 水浴(Water bath)：溫

<p>差在<math>\pm 1^{\circ}\text{C}</math>以內者。</p> <p>4.4.1.1.3. 烘箱(Oven)：附有自動溫度調節，溫差在<math>\pm 1^{\circ}\text{C}</math>以內者。</p> <p>4.4.1.2. 試藥：乙腈採用液相層析級；冰醋酸採用試藥特級；去離子水(比電阻於<math>25^{\circ}\text{C}</math>可達<math>18\text{ M}\Omega \cdot \text{cm}</math>以上)；雙酚A (bisphenol A)對照用標準品。</p> <p>4.4.1.3. 器具及材料：</p> <p>4.4.1.3.1. 單面溶出器具：同4.1.1.3.1.節。</p> <p>4.4.1.3.2. 容量瓶：100 mL。</p> <p>4.4.1.3.3. 濾膜：孔徑<math>0.45\text{ }\mu\text{m}</math>，Nylon材質。</p> <p>4.4.1.4. 移動相溶液之調製： 取乙腈與去離子水以1：1 (v/v)之比例混勻，以濾膜過濾，取濾液供作移動相溶液。</p> <p>4.4.1.5. 標準溶液之配製： 取雙酚A 對照用標準品約10 mg，精確稱定，以乙腈溶解並定容至100 mL，作為標準原液。臨用時取適量標準原液，以移動相溶液稀釋至<math>0.0005 \sim 0.05\text{ }\mu\text{g/mL}</math>，供作標準溶液。</p> <p>4.4.1.6. 檢液之調製：</p> <p>4.4.1.6.1. 可盛裝液體容器類： 檢體用水洗淨乾燥後，依表二所列溶出條件，加入約容器80%容積量之預先加熱至規定溫度之溶出用溶劑，或以表面積每<math>\text{cm}^2</math>為單位，加入預先加熱至規定溫度之溶出用溶劑2 mL，用鋁箔(4%醋酸溶液作溶出用溶劑時，則用錶玻璃)覆蓋後，置於規定溫度之水浴中，並時時輕搖，於規定時間後取出溶出液，供作檢液。</p> <p>4.4.1.6.2. 單層薄膜及薄板類： 表面與裡面由相同材質構成之檢體，將檢體表面與裡面之面積和作為檢體之面積，以每<math>\text{cm}^2</math>為單位，依表二所列溶出條件，加入預先加熱至規定溫度之溶出</p>	<p>差在<math>\pm 1^{\circ}\text{C}</math>以內者。</p> <p>4.4.1.1.3. 烘箱(Oven)：附有自動溫度調節，溫差在<math>\pm 1^{\circ}\text{C}</math>以內者。</p> <p>4.4.1.2. 試藥：乙腈採用液相層析級；冰醋酸採用試藥特級；雙酚A (bisphenol A)對照用標準品。</p> <p>4.4.1.3. 器具及材料：</p> <p>4.4.1.3.1. 單面溶出器具：同4.1.1.3.1.節。</p> <p>4.4.1.3.2. 容量瓶：100 mL。</p> <p>4.4.1.3.3. 濾膜：孔徑<math>0.45\text{ }\mu\text{m}</math>，Nylon材質。</p> <p>4.4.1.4. 移動相溶液之調製： 乙腈：去離子水以1：1 (v/v)之比例混合後，以濾膜過濾，取濾液作為移動相溶液。</p> <p>4.4.1.5. 標準溶液之配製： 取雙酚A 對照用標準品約10 mg，精確稱定，以乙腈溶解並定容至100 mL，作為標準原液，使用時再以乙腈：水(1:1, v/v)溶液稀釋至<math>0.0005 \sim 0.05\text{ }\mu\text{g/mL}</math>，供作標準溶液。</p> <p>4.4.1.6. 檢液之調製：</p> <p>4.4.1.6.1. 可盛裝液體容器類： 檢體用水洗淨乾燥後，依表二所列溶出條件，加入約容器80%容積量之預先加熱至規定溫度之溶出用溶劑，或以表面積每<math>\text{cm}^2</math>為單位，加入預先加熱至規定溫度之溶出用溶劑2 mL，用鋁箔(4%醋酸溶液作溶出用溶劑時，則用錶玻璃)覆蓋後，置於規定溫度之水浴中，並時時輕搖，於規定時間後取出溶出液，供作檢液。</p> <p>4.4.1.6.2. 單層薄膜及薄板類： 表面與裡面由相同材質構成之檢體，將檢體表面與裡面之面積和作為檢體之面積，以每<math>\text{cm}^2</math>為單位，依表二所列溶出條件，加入預先加熱至規定溫度之溶出</p>
--	--

用溶劑2 mL，以下同4.4.1.6.1.節操作。對於表面與裡面由不同材質構成之檢體，將其實際與食品接觸之面，利用單面溶出器具製備檢液。依表二所列溶出條件，將檢體平鋪於裝有預先加熱至規定溫度之溶出用溶劑127 mL之移行槽口，與食品接觸之面朝移行槽底，將移行槽裝入圓環中，於其上加圓盤後，以固定螺栓夾緊，將單面溶出器具倒置，使檢體與溶出用溶劑接觸，置於預先調整至規定溫度之烘箱中，於規定時間後取出溶出液，供作檢液。

表二、雙酚A溶出試驗之溶出條件

溶出用溶劑	溶出條件
水	95°C, 30分鐘
4%醋酸溶液	60°C, 30分鐘

4.4.1.7. 鑑別試驗及含量測定：  
精確量取檢液及標準溶液各100 μL，分別注入高效液相層析儀中，參照下列條件進行液相層析，就檢液與標準溶液所得波峰之滯留時間比較鑑別之，並依下列計算式求得溶出液中雙酚A之含量(ppm)：

溶出液中雙酚A之含量(ppm) =

$$\frac{C \times V}{2 \times A}$$

C：由標準曲線求得檢液中雙酚A之濃度(μg/mL)

V：溶出液體積(mL)

A：檢體與溶液接觸之面積(cm<sup>2</sup>)

高效液相層析測定條件：

螢光檢出器：激發波長275 nm，放射波長304 nm。

層析管：Inertsil ODS-2，5 μm，內徑4.6 mm × 25 cm。

移動相溶液：依4.4.1.4.節所調製之溶液。

移動相流速：1.0 mL/min。

附註：1. 本檢驗方法之定量極

用溶劑2 mL，以下同4.4.1.6.1.節操作。對於表面與裡面由不同材質構成之檢體，將其實際與食品接觸之面，利用單面溶出器具製備檢液。依表二所列溶出條件，將檢體平鋪於裝有預先加熱至規定溫度之溶出用溶劑127 mL之移行槽口，與食品接觸之面朝移行槽底，將移行槽裝入圓環中，於其上加圓盤後，以固定螺栓夾緊，將單面溶出器具倒置，使檢體與溶出用溶劑接觸，置於預先調整至規定溫度之烘箱中，於規定時間後取出溶出液，供作檢液。

表二、雙酚A溶出試驗之溶出條件

溶出用溶劑	溶出條件
水	95°C, 30分鐘
4%醋酸溶液	60°C, 30分鐘

4.4.1.7. 鑑別試驗及含量測定：  
精確量取檢液及標準溶液各100 μL，分別注入高效液相層析儀中，參照下列條件進行液相層析，就檢液與標準溶液所得波峰之滯留時間比較鑑別之，並由標準曲線求得溶出液中雙酚A之含量(ppb)。

溶出液中雙酚A之含量(ppm) =

$$\frac{C \times V}{2 \times A}$$

C：由標準曲線求得檢液中雙酚A之濃度(μg/mL)

V：溶出液體積(mL)

A：檢體與溶液接觸之面積(cm<sup>2</sup>)

高效液相層析測定條件：

螢光檢出器：激發波長275 nm，放射波長304 nm。

層析管：Inertsil ODS-2，5 μm，內徑4.6 mm × 25 cm。

移動相溶液：依4.4.1.4.節所調製之溶液。

移動相流速：1.0 mL/min。

附註：1. 本檢驗方法之檢出限量

<p>限，鉛為5 ppm，鎘為0.5 ppm，雙酚A為0.0005 ppm。</p> <p><u>2. 溶出試驗之溶出液中待測物含量係以容器表面積每cm<sup>2</sup>為單位，加入溶出用溶劑2 mL為基準計算。</u></p> <p><u>3. 鉛及鎘以其他儀器檢測時，應經適當驗證參考物質(certified reference material, CRM)或標準參考物質(standard reference material, SRM)驗證，或方法確效。</u></p> <p><u>參考文獻：</u></p> <p><u>日本藥學會。2005。日本衛生試驗法・注解。金原出版株式會社。東京，日本。</u></p>	<p>鉛為5 ppm，鎘0.5 ppm，雙酚A 0.0005 ppm。</p> <p><u>2. 鉛及鎘以其他儀器檢測時，應經適當驗證參考物質(certified reference material, CRM)或標準參考物質(standard reference material, SRM)驗證或方法確效。</u></p>	
--	---	--