包裝飲用水及盛裝飲用水中重金屬檢驗方法—銅及鋅之檢驗 Method of Test for Heavy Metals in Bottled and Packaged Drinking Water – Test of Copper and Zinc

- 1. 適用範圍:本檢驗方法適用於包裝飲用水及盛裝飲用水中銅及鋅之檢驗。
- 2. 檢驗方法:檢體經稀釋後,以感應耦合電漿放射光譜儀(inductively coupled plasma optical emission spectrometer, ICP-OES) 分析之方法。

2.1. 裝置:

- 2.1.1. 威應耦合電漿放射光譜儀。
- 2.1.2. 酸蒸氣清洗裝置(Acid steam cleaning system)。

2.2. 試藥:

硝酸採用試藥特級及超純量級;去離子水(比電阻於 25°C 可達 18 MΩ·cm以上);銅標準品(1000 μg/mL)、鋅標準品(1000 μg/mL)採用 ICP 分析級。

- 2.3. 器具及材料 (註):
 - 2.3.1. 容量瓶: 20 mL、50 mL 及 1000 mL, Pyrex 材質,或同級品。
 - 2.3.2. 儲存瓶: 50 mL, PP 材質。
 - 2.3.3. 濾膜:孔徑 0.45 μm, Teflon 材質,或同級品。
 - 註:器具經洗淨後,使用酸蒸氣清洗裝置,以硝酸(試藥特級)蒸氣酸洗 2 小時後,取出將附著之硝酸以去離子水沖洗乾淨,乾燥備用;或浸於 硝酸(試藥特級):水(1:1, v/v)溶液,放置過夜,取出將附著之硝酸以去 離子水沖洗乾淨,乾燥備用。

2.4.1%硝酸溶液之調製:

量取硝酸(超純量級) 15 mL,緩緩加入去離子水 500 mL 中,再加去離子水使成 1000 mL。

2.5. 標準溶液之配製:

精確量取各標準品 0.1 mL, 共置於 50 mL 容量瓶中,以 1%硝酸溶液定容,移入儲存瓶中,作為標準原液。臨用時精確量取適量標準原液,以 1%硝酸溶液稀釋至 10~1000 ng/mL,移入儲存瓶中,供作標準溶液。

2.6. 檢液之調製:

將檢體搖勻後,取約15g,精確稱定,移入20 mL 容量瓶中,以去離子

水定容,經濾膜過濾,濾液移入儲存瓶中,供作檢液。另取一空白容量瓶, 以下步驟同檢液之操作,供作空白檢液。

2.7 標準曲線之製作

將標準溶液以適當速率注入感應耦合電漿放射光譜儀中,依下列測定條件進行分析,就各重金屬信號強度,與對應之各重金屬濃度,製作標準曲線。 感應耦合電漿放射光譜測定條件(註):

無線電頻功率:1300 W。

電漿氫氣流速:15 L/min。

輔助氫氣流速: 0.2 L/min。

霧化氫氣流速: 0.8 L/min。

波長:

鋅: 206.200 nm;

銅:327.396 nm。

註:上述測定條件分析不適時,依所使用之儀器,設定適合之測定條件。

2.8. 含量測定:

將檢液及空白檢液,以適當速率分別注入感應耦合電漿放射光譜儀中,依 2.7 節測定條件進行分析,就檢液及空白檢液中各重金屬信號強度,依下 列計算式求出檢體中各重金屬之含量(ppm):

檢體中各重金屬之含量(ppm) = $\frac{(C-C_0)\times V}{M\times 1000}$

C:由標準曲線求得檢液中各重金屬之濃度(ng/mL)

C₀:由標準曲線求得空白檢液中各重金屬之濃度(ng/mL)

V:檢體最後定容之體積(mL)

M:取樣分析檢體之重量(g)

附註:1. 本檢驗方法之檢出限量銅為 0.1 ppm, 鋅為 0.5 ppm。

- 2. 食品中有影響檢驗結果之物質時,應自行探討。
- 3. 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。