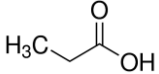
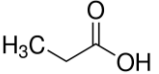


食品添加物規格檢驗方法—丙酸修正草案總說明

為加強食品添加物規格之管理，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議諮詢，由中央主管機關定之」，並配合丙酸之規格標準修正，爰擬具「食品添加物規格檢驗方法—丙酸」修正草案，其修正要點如下：

- 一、修正「外觀」、「鑑別」、「比重」、「醛類」及「含量測定」。
- 二、刪除「可蒸餾物」、「易氧化物」、「砷」及「重金屬」。
- 三、增列「蒸餾範圍」、「甲酸」、「鉛」及參考文獻。
- 四、增修訂部分文字。

食品添加物規格檢驗方法—丙酸修正草案對照表

修正規定	現行規定	說明
<p>§01021</p> <p style="text-align: center;"></p> <p>分子式：C₃H₆O₂</p> <p>分子量：74.08</p> <p>1.含量：本品所含C₃H₆O₂按乾品計算，應在99.5%以上。</p> <p>2.外觀：本品為油狀之溶液，具些許刺鼻味。</p> <p>3.鑑別：</p> <p>(1)溶解度：本品可混溶於水及乙醇。</p> <p>(2)比重：本品之比重D₂₀²⁰為0.993～0.997(附錄A-9)。</p> <p>4.蒸餾範圍：按照沸騰溫度及蒸餾範圍測定第II法(附錄A-27)測定之。於138.5～142.5°C，應餾出95%(v/v)以上。</p> <p>5.蒸發殘渣：本品於140°C下蒸發至達恆重，其遺留殘渣應在0.01%以下。</p> <p>6.甲酸：取氫氧化鈉15 g溶於水50 mL中，冷卻後加入溴6 mL，攪拌均勻，再以水稀釋至2000 mL。取此液25 mL置於裝有水100 mL之250 mL附有玻璃栓塞之錐形瓶中，加入醋酸鈉溶液(1→5)及本品各10 mL，靜置15分鐘，再加入碘化鉀溶液(1→4) 5 mL及鹽酸10 mL，用0.1 N硫代硫酸鈉液滴定至液色棕色恰好消失為止，另作一空白試驗，本品與空白試驗之0.1 N硫代硫酸鈉液消耗量差異，不得超過4.4 mL，即應在0.1%以下。</p> <p>7.醛類：取本品10 mL，置於裝有水50 mL及亞硫酸氫鈉溶液(1→8)10 mL之250 mL共栓錐形瓶中，蓋緊並激烈振搖後，靜置30分鐘。用0.1 N碘液滴定至液色呈與空白試驗相同之黃褐色為止，本品與空白試驗之0.1 N碘液消耗量差異，不得超過7 mL(以丙醛計，應</p> <p>§01021</p> <p style="text-align: center;"></p> <p>分子式：C₃H₆O₂</p> <p>分子量：74.08</p> <p>1.含量：本品所含C₃H₆O₂按乾品計算，應在99.5%以上。</p> <p>2.外觀：本品為油狀之澄清液體，具特殊味。</p> <p>3.鑑別：本品1 mL加入濃硫酸3滴及乙醇1 mL，加熱時有特殊芳香產生。</p> <p>4.比重：本品之比重為0.993～0.997(附錄A-9)。</p> <p>5.可蒸餾物：按照沸騰溫度及蒸餾範圍測定第II法(附錄A-27)測定之。於138.5～142.5°C，應餾出95%(v/v)以上。</p> <p>6.醛類：取本品10 mL，加入預置水50 mL及亞硫酸氫鈉溶液(1→8)10 mL之250 mL共栓三角燒瓶，蓋緊激烈搖晃混合後，靜置30分鐘。用0.1 N碘試液滴定此液至呈黃褐色，其消耗量(以propionic aldehyde計)應在0.2%以下。</p> <p>7.易氧化物：本品2.0 mL加水10 mL溶解後，加入0.1 N高錳酸鉀溶液0.10 mL，則溶液之紅色在30分鐘以內不變為褐色。</p> <p>8.砷：取本品0.25 mL按照砷檢查第I-1法(附錄A-8)檢查之，其所含砷(以As₂O₃計)應在4 ppm以下。</p> <p>9.重金屬：取本品2.0 mL，加水10 mL及滴加氨試液調至中性，作為檢品溶液。按照重金屬檢查法(附錄A-7)檢查之，其所含重金屬(以Pb計)應在10 ppm以下。</p> <p>10.蒸發殘渣：本品於140°C下蒸發至達恆重，其遺留殘渣應在0.01%以下。</p> <p>11.含量測定：取本品約3 g，精確</p>	<p>一、修正「外觀」、「鑑別」、「比重」、「醛類」及「含量測定」。</p> <p>二、刪除「可蒸餾物」、「易氧化物」、「砷」及「重金屬」。</p> <p>三、增列「蒸餾範圍」、「甲酸」、「鉛」及參考文獻。</p> <p>四、增修訂部分文字。</p>	

<p>在0.2%以下)。</p> <p>8.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2 mg/kg以下。</p> <p>9.含量測定：取本品約3 g，精確稱定，加水50 mL<u>混合後</u>，以酚酞試液為指示劑，用1 N 氯氧化鈉液滴定<u>至液色呈粉紅色並持續30秒</u>。每mL之1 N 氯氧化鈉液相當於74.08 mg之C₃H₆O₂。</p> <p>參考文獻：</p> <p>FAO. 2006. Propionic Acid monograph 1. Joint FAO/WHO Expert Committee on Food Additives. [http://www.fao.org/fileadmin/user_upload/jecfa_additives/docs/Monograph1/Additive-356.pdf]</p>	<p>稱定，加<u>新煮沸冷卻的水40 mL</u>溶解，加<u>酚酞試液2滴</u>作為指示劑，用1 N 氯氧化鈉液滴定之。每mL之1 N 氯氧化鈉液相當於74.08 mg之丙酸(C₃H₆O₂)。</p>	
--	--	--