

食品添加物規格檢驗方法—脂肪酸甘油酯修正總說明

為加強食品添加物規格之管理，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」，並配合一百零九年八月十一日衛授食字第1091301559號修正「食品添加物使用範圍及限量暨規格標準」第四條及第二條附表一、第三條附表二中脂肪酸甘油酯之規格標準修正，爰修正「食品添加物規格檢驗方法—脂肪酸甘油酯」，其修正要點如下：

- 一、修正「外觀」及「鑑別」。
- 二、刪除「砷」、「重金屬」、「聚氧乙烯」及「熾灼殘渣」。
- 三、增列「結構式」、「分子量」、「水分」、「游離甘油」、「皂化物」、「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—脂肪酸甘油酯修正對照表

修正規定	現行規定	說明
<p>§16001</p> <p>脂肪酸甘油酯：</p> <p>alfa-mono- bet-a-mono- alfa,beta-di- alfa,alfa-di-</p> <p>CH₂OOCR CH₂OH CH₂OOCR CH₂OOCR</p> <p>CHOH CHOOCR CHOOCR CHOH</p> <p>CH₂OH CH₂OH CH₂OH CH₂OOCR</p> <p>-OCR 為脂肪酸</p> <p>醋酸甘油酯：</p> <p>CH₂-OR₁ CH-OR₂ CH₂-OR₃</p> <p>R₁, R₂ 及 R₃ 可為脂肪酸、-COCH₃ 或 H</p> <p>分子量：</p> <p>甘油單硬脂酸酯：358.6</p> <p>甘油雙硬脂酸酯：625.0</p> <p>此為商業產品之兩項脂肪酸甘油酯主要成分。</p> <p>1.外觀：</p> <p>脂肪酸甘油酯：本品為白～淡黃白色之蠟狀塊、粉狀、薄片或黏滯液體。</p> <p>醋酸甘油酯：白～淡黃色濃稠狀液體～固態，並可能帶有醋酸氣味。</p> <p>2.鑑別：</p> <p>(1)溶解度：</p> <p>脂肪酸甘油酯：不溶於水；可溶於乙醇、氯仿和苯。</p> <p>醋酸甘油酯：不溶於水；可溶於乙醇。</p> <p>(2)紅外線吸收光譜分析：</p> <p>脂肪酸甘油酯：本品按照紅外線吸收光譜測定法(附錄A-29)測定時，於脂肪酸酯之多元醇特徵波數附近應有吸收帶。</p> <p>(3)脂肪酸試驗：按照衛生福利部公告「食品中脂肪酸之檢驗方法」進行鑑別。</p> <p>(4)甘油試驗：取本品1 g，精確稱定，與酒精性氫氧化鉀試液(0.5 N) 15 mL迴流加熱1小時後，加入</p> <p>§16001</p> <p>1.外觀：</p> <p>本品為白色～淡黃色粉末，蠟塊狀、薄片、半流動體或粘稠液體，無味、無臭、或具特異臭氣。</p> <p>2.鑑別：</p> <p>(1)本品約5 g (若甘油醋酸酯則取1.5 g)加氫氧化鉀·乙醇溶液50 mL，接迴流冷卻器，置水浴中加熱1小時後，去除乙醇，並使近於乾涸狀態，再加鹽酸(1：9) 50 mL，充分振搖後，反應所生成的脂肪酸，以每次40 mL之石油醚：甲基乙基酮(methylethyl ketone)(7：1)萃取3次，使分層，水層加氫氧化鈉溶液(1：9)調整至中性後，於水浴中減壓濃縮，加40°C 甲醇20 mL充分振搖混合後，冷卻過濾，於水浴中除去濾液中之甲醇，所得之殘留物再以甲醇溶液(1：9)溶出，作為檢品溶液。取檢品溶液5 μL，另以甲醇：甘油(9：1)為對照溶液，用正丁醇：甲醇：氯仿之混合液(5：3：2)為展開溶媒，以預經110°C 乾燥1小時之矽膠薄層板進行薄層層析分析。展開溶媒展開高度至距原點15 cm時，取出風乾後，於110°C 加熱10分鐘，去除溶媒，冷後以瑞香酚硫酸試液噴霧後，於110°C 加熱20分鐘呈色，若有甘油酯，則於對照溶液相同位置處有白色斑點，若有聚甘油酯時，則於對照溶液同位置下方有白色斑點或白色帶狀斑。</p> <p>(2)除甘油醋酸酯外，將(1)所分離之石油醚·甲基乙基酮層，合併混合，去除溶媒時，則產生油狀或白～黃白固體殘留物，將此殘留物0.1 g加乙醚5 mL，充分振搖混</p>	<p>一、修正「外觀」及「鑑別」。</p> <p>二、刪除「砷」、「重金屬」、「聚氧乙烯」及「熾灼殘渣」。</p> <p>三、增列「結構式」、「分子量」、「水分」、「游離甘油」、「皂化物」、「鉛」及「參考文獻」。</p> <p>四、增修訂部分文字。</p>	

<p>水15 mL，再以稀鹽酸(10%)約6 mL酸化，以正己烷5 mL萃取，去除正己烷層，水層再以正己烷5 mL萃取，去除正己烷層。</p>	<p>合，則應溶解。</p> <p>(3)除脂肪酸甘油酯及聚甘油酯外，取(1)之檢品溶液5 mL，加水50 mL振搖混合，所得溶液若為脂肪酸甘油醋酸酯及甘油醋酸酯，則呈醋酸鹽反應，若為脂肪酸甘油乳酸酯，則呈乳酸鹽反應，若為脂肪酸甘油檸檬酸酯，則呈檸檬酸鹽反應，若為脂肪酸甘油琥珀酸酯，則呈琥珀酸反應，若為甘油雙乙基酒石酸酯，則呈一般鑑別試驗法(附錄A-17)醋酸鹽及酒石酸鹽反應。</p>	
<p>取水層5 mL置於試管中，加入過量之氫氧化鈣粉末，於沸水浴加熱5分鐘，振搖數次，冷卻並過濾。取濾液1滴置於另一試管，加入硫酸氫鉀50 mg，試管上放置以測試丙烯醛(acrolein)之試劑[取5% 亞硝基鐵氰化鈉(disodium pentacyanonitrosylferrate)水溶液與20% 味啶(piperidine)水溶液，以1：1 (v/v)比例混勻，臨用時調製]潤濕之濾紙，在小火上加熱，濾紙應呈藍色，加入氫氧化鈉試液(1 N)後，顏色變為粉紅色。</p>	<p>(4)若為聚甘油縮合亞麻油酸酯，取(1)所分離之石油醚·甲基乙基酮層，合併混合，以每次50 mL水洗2次，加無水硫酸鈉脫水過濾，於減壓下加溫去除溶媒，取殘留物約1 g，精確稱定，按照油脂類試驗法(4)羥基價測定法(附錄A-21)測定之，其羥基價應在150～170，稱取此殘留物約0.5 g，供作測定酸價時之檢品。</p>	
<p>3.水分：取本品1.0 g，精確稱定，按照費氏水分測定直接滴定法(附錄A-14)測定之，脂肪酸甘油酯所含水分應在2.0%以下。</p>	<p>3.酸價：按照油脂試驗法(1)酸價測定法(附錄A-21)測定之，脂肪酸甘油酯之酸價應在6以下。</p>	
<p>5.游離甘油：取本品1 g(必要時加熱熔解，溫度不得超過熔點10°C)，精確稱定，置於有玻璃蓋之100 mL容量瓶中，加入氯仿50 mL溶解，再加入水25 mL，激烈振搖30～60秒，如有乳化現象，則加入冰醋酸3～4 mL使其分層，將水層轉移到另一100 mL容量瓶中，氯仿層依序以水25、25及20 mL萃取，合併水層，加水定容至100 mL。取此液及水(空白溶液)各50 mL，分置於內含醋酸過碘酸試液(取過碘酸5.4 g，以水100 mL溶解後，再加冰醋酸1900 mL混合均勻，避光儲存。)50 mL之500 mL附有玻璃栓塞之錐形瓶中，輕搖混合均勻，靜置至少30分鐘但不超過1.5小時。分別加入碘化鉀試液20 mL，輕搖混合，靜置1分鐘但不超過5分鐘，且不可</p>	<p>3.酸價：按照油脂試驗法(1)酸價測定法(附錄A-21)測定之，其酸價應在6以下。</p>	
	<p>4.砷：取本品0.5 g，按照砷檢查第I-2法(附錄A-8)檢查之，其所含砷(以As₂O₃計)應在2 ppm以下。</p>	
	<p>5.重金屬：取本品1.0 g，按照重金屬檢查第II法(附錄A-7)檢查之，其所含重金屬(以Pb計)應在20 ppm以下。</p>	
	<p>6.聚氧乙烯：按照『脂肪酸山梨糖酯』之『聚氧乙烯』項試驗法。</p>	
	<p>7.熾灼殘渣：取本品1.0 g，按照熾灼殘渣檢查法(附錄A-4)檢查之，其遺留殘渣不得超過1.5%。</p>	

暴露在強光下，加入水100 mL，用0.1 N硫代硫酸鈉液滴定，並以磁石攪拌充分混合，至碘棕色消失，再加入澱粉試液2 mL作為指示劑，持續滴定至藍色消失為止。依下列計算式計算檢品中游離甘油之含量(%)，脂肪酸甘油酯之游離甘油應在7%以下。

檢品中游離甘油之含量(%) = $\frac{[(B - S) \times N \times 2.30]}{W}$

B：空白溶液中硫代硫酸鈉液之消耗量

S：檢品溶液中硫代硫酸鈉液之消耗量

N：0.1 N硫代硫酸鈉液之實際當量濃度

W：檢品之採取量

6.皂化物：取本品10 g，加入預先以0.1 N鹽酸或0.1 N氫氧化鈉溶液中和之丙酮60 mL及溴酚藍溶液(0.5%) 0.15 mL混合溶液，於水浴中溫熱溶解，用0.1 N鹽酸液滴定至藍色消退，靜置20分鐘，溫熱溶液至固形物再溶解，如藍色重現則持續滴定。每mL之0.1 N鹽酸液相當於0.0304 g C₁₈H₃₃O₂Na (油酸鈉)。脂肪酸甘油酯之皂化物以油酸鈉計，應在6%以下。

7.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。

參考文獻：

1. FAO. 2006. Mono- and diglycerides monograph 1. Joint FAO/WHO Expert Committee on Food Additives.

[http://www.fao.org/fileadmin/user_upload/jecfa_additives/docs/Monograph1/Additive-288.pdf]

2. FAO. 2006. Acetic and fatty acid esters of glycerol monograph 1. Joint FAO/WHO Expert Committee on Food Additives.

[http://www.fao.org/fileadmin/user_upload/jecfa_additives/docs/Monograph1/Additive-003.pdf]		
---	--	--