110 年 8 月 26 日衛授食字第 1101901890 號公告訂定 並自 112 年 1 月 1 日生效 MOHWH0028.00

§ 08322 番茄紅素(來自 Blakeslea trispora)

§ 09040 Lycopene (from *Blakeslea trispora*)

分子式: C40H56 分子量: 536.9

1.含 量:本品所含番茄紅素總含量應在95%以上,全反式番茄紅素(all-trans-lycopene)含量應在90%以上。

2. 性 狀:本品為紅色結晶粉末。

> (2)類胡蘿蔔素檢測:取本品溶解於丙酮中,在加入 5%亞硝酸鈉溶液及1 N硫酸溶液後,其呈色會消 失。

(3)溶於氣仿:本品溶於氣仿之1%溶液外觀為澄清、 橘紅色。

(4)分光光度測定:取本品溶解於己烷中,按照吸光 度測定法(附錄A-13)測定之,在波長約470 nm有最 大吸光值。

4. 其他類胡蘿蔔素 :本品按照含量測定方法測定,其他類胡蘿蔔素含量應在5%以下。

5. 乾 燥 減 重 :取本品0.5 g,按照乾燥減重檢查法(附錄A-3),於40℃,20 mmHg乾燥4小時,其減失重量應在0.5%以下。

6. 鉛 :取本品0.5g,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1 mg/kg以下。

7. 殘 留 溶 劑:利用頂空氣相層析法測定檢品中異丙醇(isopropanol) 及乙酸異丁酯(isobutyl acetate)之含量,其所含異丙醇

應在0.1%以下,乙酸異丁酯應在1.0%以下。

(1)內部標準溶液之配製:

取甲醇50 mL,置於50 mL項空分析瓶中密封,精確量取3-甲基-2-戊酮(3-methyl-2-pentanone) 15 μ L,通過隔墊注入,混合均匀,供作內部標準溶液。

(2)空白檢液之調製:

取空白檢品約0.2 g,精確稱定,置於頂空分析瓶中,加入甲醇5 mL及內部標準溶液1 mL,於60℃加熱10分鐘,並劇烈振盪10秒,供作空白檢液。

(3)檢品溶液之調製:

取檢品約0.2g,精確稱定,置於頂空分析瓶中,加入甲醇5 mL及內部標準溶液1 mL,於60℃加熱10分鐘,並劇烈振盪10秒,供作檢品溶液。

(4)校準溶液之調製:

取甲醇50 mL,置於50 mL頂空分析瓶中密封並稱 重。精確量取標準品50 μL,通過隔墊注入,並精 確稱定至0.01 mg以內(前後重量相減求得標準品 之稱重量),混合均勻,供作標準溶液。

取空白檢品約0.2 g,置於頂空分析瓶中,加入甲醇4.9 mL、內部標準溶液1 mL及標準溶液0.1 mL,混合均匀,於60℃加熱10分鐘,並劇烈振盪10秒,供作校準溶液。

(5) 測定法:

將檢品溶液、空白檢液及校準溶液之頂空分析瓶 置於頂空進樣器上,依下列條件進行分析,就檢品 溶液與校準溶液所得波峰之滯留時間比較鑑別 之,並依下列計算式分別求得檢品中異丙醇或乙 酸異丁酯之含量(%):

檢品中異丙醇或乙酸異丁酯之含量(%)

$$= \frac{\text{Rs} \times \text{Wst} \times 0.1}{(\text{Rst} - \text{Rb}) \times \text{Ws} \times 50} \times 0.1$$

Rs:檢品溶液中異丙醇或乙酸異丁酯與內部標 準品之相對波峰面積

Rst:校準溶液中異丙醇或乙酸異丁酯與內部標

第2頁, 共6頁

準品之相對波峰面積

Rb:空白檢液中異丙醇或乙酸異丁酯與內部標

準品之相對波峰面積

Wst: 異丙醇或乙酸異丁酯標準品之稱重量(mg)

Ws:檢品之採取量(g)

頂空進樣條件(註):

樣品加熱溫度:60℃。

樣品加熱時間:10 min。

頂空進樣針溫度:70°C。

轉移溫度:80℃。

注入量:1.0 mL。

注入模式:分流。

氣相層析條件^(註):

檢出器:火焰離子檢出器。

層析管:DB-wax毛細管(膜厚1 μm,內徑0.53 mm

 \times 0.8 m) 串聯DB-1毛細管(膜厚5 μ m,

內徑0.53 mm × 30 m),或同級品。

層析管溫度:初溫:35℃,5 min;

升温速率:5°C/min;

終溫:90℃,6 min。

注入器溫度:140℃。

檢出器溫度:300℃。

載流氣體及流速:氦氣,5 mL/min。

註:上述條件分析不適時,可依所使用之儀器,設 定適合之測定條件。

- 8. 含 量 測 定:利用高效液相層析法測定檢品中番茄紅素之總含量 (%)、全反式番茄紅素之含量(%)及其他類胡蘿蔔素 之含量(%)。
 - (1)番茄紅素標準溶液之配製:

取番茄紅素標準品約25 mg,精確稱定,置於100 mL容量瓶中,以二氯甲烷10 mL溶解,加己烷定容,取上述溶液1 mL,置於50 mL容量瓶中,加丙酮定容,供作標準溶液。

(2)檢品溶液之調製:

取本品約25 mg,精確稱定,置於100 mL容量瓶中,以二氯甲烷10 mL溶解,加己烷定容,取上述溶液1 mL,置於50 mL容量瓶中,加丙酮定容,供作檢品溶液。

(3)標準品純度測定:

取番茄紅素標準品約20 mg,精確稱定,置於100 mL容量瓶中,以二氯甲烷10 mL溶解,加已烷定容,取上述溶液1 mL,置於100 mL容量瓶中,加已烷定容,供作檢液。將檢液置於1-cm比色管中,以已烷為校正之空白溶液,於波長470 nm測定吸光度,以下列計算式求得番茄紅素標準品之純度(Pst):

$$Pst = \frac{Amax \times 10000}{345 \times 1 \times Wst}$$

Pst:番茄紅素標準品之純度,以番茄紅素在番茄紅素標準品中之比例表示(標準品純度為100%,Pst=1,若純度低於100%,則Pst

Amax:最大吸收波長(470 nm)之吸光值

1:比色管之直徑(cm)

Wst:標準品之稱取量(mg)

10000:標準品之定容體積(100 mL)乘以稀釋倍數(100)

345:番茄紅素在已烷中之吸收係數(mL/mg·cm⁻¹) (4)測定法:

精確量取檢品溶液及標準溶液各10 μL,分別注入 高效液相層析儀中,依下列條件進行分析。就檢品 溶液所得波峰滯留時間及吸收圖譜與標準溶液比 較鑑別之。全反式番茄紅素之滯留時間約在11.5至 12.5分鐘之間;13-cis-番茄紅素相對於全反式番茄 紅素之相對滯留時間為1.25;其他類胡蘿蔔素相對 於全反式番茄紅素之相對滯留時間,β-胡蘿蔔素 為1.2,γ-胡蘿蔔素為1.1。將全反式番茄紅素、cis-番茄紅素異構物及其他類胡蘿蔔素之波峰面積, 依下列計算式求得檢品中番茄紅素之總含量(%)、 全反式番茄紅素之含量(%)及其他類胡蘿蔔素之含量(%):

檢品中番茄紅素之總含量(%) =
$$\frac{A2 \times 5000}{W \times RF} \times 100$$

全反式番茄紅素之含量(%) = $\frac{A1}{A2} \times 100$
其他類胡蘿蔔素之含量(%) = $\frac{A3}{A4} \times 100$

A1:檢品溶液中全反式番茄紅素之波峰面積 (AU)

A2:檢品溶液中總番茄紅素(全反式番茄紅素+cis-番茄紅素異構物)之波峰面積(AU)

A3:檢品溶液中其他類胡蘿蔔素之波峰面積 (AU)

A4:檢品溶液中總類胡蘿蔔素(全反式番茄紅素 +cis-番茄紅素異構物+其他類胡蘿蔔素)之 波峰面積(AU)

W:檢品之採取量(mg)

RF:番茄紅素之反應係數(AU mL/mg)

$$RF = \frac{Ast \times 5000}{Wst \times Pst}$$

Ast:標準溶液中總番茄紅素(全反式番茄紅素+cis-番茄紅素異構物)之波 峰面積(AU)

Wst:標準品之稱重量(mg)

Pst:標準品之純度,以番茄紅素在番茄 紅素標準品中的比例表示(見標準 品純度測定)。

5000:溶解標準品之定容體積(100 mL) 乘以稀釋倍數(50)

高效液相層析條件(註):

光二極體陣列檢出器:定量波長470 nm。

層析管: Vydac 218 TP54, 5 μm, 內徑4.6 mm× 250 mm, 或同級品。

層析管溫度:30℃。 注入器溫度:10℃。 移動相溶液: 乙腈/甲醇(40:60, v/v)。

移動相流速:1 mL/min。

注入量:10 μL。

層析時間:15 min。

註:上述條件分析不適時,可依所使用之儀器, 設定適合之測定條件。

參考文獻:

FAO. 2009. Lycopene from *Blakeslea trispora* monograph 7. Joint FAO/WHO Expert Committee on Food Additives.

[http://www.fao.org/fileadmin/user_upload/jecfa_additives/docs/monograph7/additive-497-m7.pdf]